

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 034 778

Α1

(12)

Argalisa Jawa

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 81101037.0

(22) Anmeldetag: 14.02.81

(9) Int. a.³: C 07 D 209/52 C 07 D 409/12, A 61 K 31/40 //C07D307/93, C07D309/12, C07D405/12

(30) Priorität: 23.02.80 DE 3006865

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 02,09,81 Patentblatt 81/35

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT U NL SE

(7) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt/Main 80(DE)

(7) Erfinder: Beck, Gerhard, Dr. Gustev-Freytag-Stresse 24 D-6000 Frankfurt em Main(DE)

(72) Erfinder: Knolle, Jochen, Dr. Höchster Stresse 21 D-6239 Kriftel(DE)

(7) Erfinder: Rupp, Richard Helmut, Dr. Röderweg 16e D-6240 Königstein/Teunus(DE)

(7) Erfinder: Schölkens, Bernward, Dr. Am Riedergarten 1 D-6233 Keikholm (Tounus)(DE)

(S) Verlahren zur Herstellung von Hetero-Imino-Prostacyclinen.

(5) Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue Analoga des PGI₂ der allgemeinen Formel I

ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre therapeutischen Zusammenstellungen ein Sauerstoff - oder Schwefelstom oder ein NH-Gruppe einen geradkettigen oder verzweigten Alkylenrest mit bis zu acht Kohlenstoffstomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Rest mit drei bis acht Kohlenstoffstomen oder einen cycloslidphatischen Rest mit drei bis sechs Kohlenstoffstomen oder einen Phenylrest, einen Rest der Formel

CO,R', -CH,OH oder CH,N(R'),

wobei bedeuten

O Wasserstoff oder einen gereckettigen oder verzweigten Alkytrest mit bis zu 8 Kohlenstoffstomen oder einen gerackettigen
oder verzweigten ungesättigten sliphstischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis sechs Kohlenstoffstomen oder einen

cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis sieben Kohlenstoffatomen oder einen araliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit sieben bis neun Kohlenstoffatomen, oder ein physiologisch verträgliches Metall-, NH_x- oder ein Ammoniumion, das sich von einem primären, sekundären oder tertiären Amin ablietet, oder ein Tetraalkylammonium-lon Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten eliphatischen Kohlenwasserstoffrest bis zu fünf C-Atomen oder R²-R² zusammen auch eine -(CH₃)=-Gruppe mit n = 3 -6

einen Arytrest, der im Kern 1 - 3 fach substitutert sein kann mit Halogen, Trifluormethyl, und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1 - 6 C-Atomen.

oder einen cycloaliphatischen Rest mit 3 - 8 Kohlenstoffatomen oder

einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest bis zu echt Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis echt Kohlenstoffatomen, die ihrerseits aubstituiert sein können mit

einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit bis zu sechs Kohlenstoffstomen oder einem geradkettigen oder verzweigten Alkenyloxy- oder Alkinyloxyrest mit drei bis sechs Kohlenstoffstomen,

Helogen, Phenyl oder einem a-oder β-Thienyl - oder a-oder β-Furylrest, die ihrerseits im Kern 1 - 3-fach substituiert sein

konnen mit Halogen, Trifluormethyl, und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1 - 6 C-Atomen, einem Phenoxy-, einem a-oder B-Thiemyloxyrest oder einem Cycloalkoxyrest mit 3 - 7 Kohlenstoffstomen, wobei die genannten Reste ihrerseits im Kern 1 - 3-fach substitutiert sein können mit Halogen, Trifluormethyl und/oder Alkyl oder Alkyloxy mit je 1 - 6 C-Atomen, R³ jeweils Wasserstoff oder eine, unter neutralen oder basischen Bedingungen leicht abspaltbare Schutzgruppe

and agreement

er i a skood die in.

Verfahren zur Herstellung von Hetero-Imino-Prostacyclinen

Prostacyclin PGI, ein kürzlich isolierter Naturstoff aus der Familie der Prostaglandine, zeichnet sich durch seine stark ausgeprägten thrombocytenaggregationshemmenden Eigenschaften aus (The Lancet 1977, 18). Außerdem vermag PGI, einige Blutgefäße, z.B. Coronararterien zu relaxieren (Prostaglandins 13, 3, 1977), so daß es zur Therapie und Prophylaxe von Thrombosen und Infarkten Verwendung finden kann. PGI, zeigt weiter eine ausgeprägte blutdrucksenkende Wirkung (z.B. IRCS Med. Sci. 6, 392 (1978)).

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue Analoga des PGI, der allgemeinen Formel I

10

15

20

die eine spezifischere Wirkung und/oder eine längcre Wirkungsdauer als PGI, besitzen und in welcher bedonten:

- X cin Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine NH-Gruppe
- Y einem gerädkettigen oder verzweigten. Alkylchrest mit 25 bis zu acht Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Rest mit drei bis acht Kohlenstoffatomen oder einen cyclcaliphatischen Rest mit drei bis sechs Kohlenstoffatomen oder einen Phonylenrest,
- 30 Z einen Rest der Formel $-CO_2R^1$, $-CH_2OH$ oder $CH_2-N(R^2)_2$ wobei bedeuten
 - R¹ Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen
- 35 Kohlenwasserstoffrest mit drei bis sechs Kohlenstoffatorem

oder einen cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis sieben Kohlenstoffatomen oder einen araliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit sieben bis neun Kohlenstoffatomen, oder ein physiologisch verträgliches Metall-, NH₄- oder ein Ammoniumion, das sich von einem primären, sekundären oder tertiären Amin ableitet, oder ein Tetraalkylammonium -Ion

5

- R^2 Wasserstoff oder einen gerackettigen oder verzweigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest bis zu fünf C-Atomen oder R^2-R^2 zusammen auch eine $-(CH_2)_n$ -Gruppe, mit n=3-6
- R³ einen Arylrest, der im Kern 1-3 fach substituiert sein kann mit Halogen, Trifluormethyl, und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1 - 6 C-Atomen,
- oder einen cycloaliphatischen Rest mit 3 8 Kchlenstoffatcmen oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest bis

zu acht Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis acht Kohlenstoffatomen, die ihrerseits substituiert sein können mit

- a) einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit bis zu sechs Kohlenstoffatomen oder einem geradkettigen oder verzweigten Alkenyloxy- oder Alkinyloxyrest mit drei bis sechs Kohlenstoffatomen,
- b) Halogen, Phenyl oder einem α- oder β-Thienyl- oder α- oder β-Furylrest, die ihrerseits im Kern 1 - 3 fach substituiert sein können mit Halogen, Trifluormethyl, und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1 - 6 C-Atomen,
- 30 c) einem Phenoxy-, einem &- oder B-Thienyloxyrest oder einem Cycloalkoxyrest mit 3 - 7 Kohlenstoffatomen, wobei die genannten Reste ihrerseits im Kern 1 - 3 fach substituiert sein können mit Balogen, Trifluormethyl und/oder Alkyl oder Alkyloxy mit je 1 - 6 C-Atomen,
- 35 R⁴, R⁵ jeweils Wasserstoff oder eine, unter neutralen oder basischen Bedingungen leicht abspaltbare Schutzgruppe.

Unter den Substituenten R¹ sind bevorzugt:

Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen, ein geradkettiger oder verzweigter ungesättigter Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 4 C-Atomen, ein cycloaliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 5 - 7 C-Atomen, ein araliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 8 oder 9 C-Atomen oder ein Ammoniumion, das sich von einem primären, sekundären oder tertiären Amin ableitet, insbesondere:

Wasserstoff, Methyl, Äthyl, n-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, 2-Propyl, 2-Butyl, 2-Pentyl, 3-Hexyl, 2-Methylpropyl, 2-Hethylbutyl, 4,4-Dimethylpentyl, 5,5-Dimethyl-Dicyclohexylammonium, Tris(hydroxymethy)methylammonium.

Unter den Substituenten \mathbb{R}^3 sind die im folgenden aufgeführ15 ten besonders bevorzugt:

unsubstituiertes Phenyl oder mit Halogen, Trifluormethyl, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alkoxy einfach substituiertes Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes C_{3-7} -Alkyl, das substituiert sein kann mit gegebenenfalls substituiertes $C_{5.7}$ -Cycloalkyl,

- 20 mit C₁₋₃-Alkoxy, mit Phenoxy oder Halogenphencxy, mit Thienyloxy oder Halogenthienyloxy, mit Cyclonexyloxy, mit Thienyl, mit Halogenthienyl oder mit Furyl, insbesondere: n-Pentyl, 1,1-Dimethylpentyl, Cyclopentylmethyl, Cyclohexylmethyl, 1,1-Dimethyl-2-äthoxy-äthyl, 1,1-Dimethyl-2-
- 25 methoxy-āthyl, 1,1-Dimethyl-cyclohexyloxymethyl, 1-Fluorpentyl, 1-Chlorpentyl, 5-Fluorpentyl, 5-Chlorpentyl, 2-(Thien-3-yl)-āthyl, 2-(Thien-2-yl)-āthyl, 2-(2-Chlor-thien-3-yl)-āthyl, 2-(5-Chlor-thien-2-yl)-āthyl, Phenoxymethyl, 3-Chlorphenoxymethyl, Thien-2-yl-pxymethyl, 2-Chlor-thien-3-yl-oxymethyl,
- 30 5-Chlor-thien-2-yl-oxymethyl, 2-((Fur-3-yl)-āthyl, 2-(Fur-2-yl)-āthyl, 2-(2,2,3,3-tetrafluorcyclobutyl)-āthyl, Phenyl, 3-Chlor-phenyl, 3-Trisfluormethyl-phenyl.

Unter den Substituenten Y sind die im folgenden ausgeführten 35 besonders bevorzugt: Ethyliden, Trimethylen, Methyltricethylen, Methyltetramethylen, Propenylen, Cyclobutenylen, Cyclopentenylen, Phenylen.

Gegenstand der Erfindung ist außerdem ein Verfahren zur Herstellung von Prostacyclinderivaten der Formel I, das daduch gekennzeichnet ist, daß man

a) den Alkohol der Formel II

CH₂-0-THP

II

15

10

5

worin THP den Tetrahydropyranylrest bedeutet

zum Benzylether der Formel III umsetzt

20

25

35

worin Bz den Benzylrest bedeutet,

b) das Lacton der Formel III mit Ammoniak zum Hydroxyamid der Formel IV öffnet

c) die Hydroxyl-Funktion im Alkohol der Formel IV zum Keton der Formel V oxidiert

d) das Ketoamid der Formel V zum Hydroxylactam der Formel VI isomerisiert

. VI

e) das Hydroxylactam der Formel VI, das Ketoamid der Formel V oder eine Mischung aus Hydroxylactam der Formel VI und Ketoamid der Formel V mit einem Mercaptan der Formel VII

in dem R⁶ einen Alkylrest mit 1 - 5 C-Atomen oder einen Phenylrest bedeutet, umsetzt zu einem Thiocther der Formel VIII

35

30

5

10

15

20

25

worin R⁶ die zur FormelvII gegebenen Bedeutungen hat,

f) im Thioether der Formel VIII den Rest -SR⁶ durch Reduktion abspaltet, wobei ein Lactam der Formel IX

IX

erhalten wird,

10

20

15 g) die Benzylethergruppe im Lactam der Formel IX abhydriert, wobei ein Hydroxylactam der Formel X crhalten wird

25 X

oder

- g) die Abspaltung der Gruppe -SR⁶ und der Benzylethergruppe in einem Schritt durchführt.
- h) die Hydroxylfunktion im Lactam der Formel X durch eine Gruppe schützt, die unter neutralen oder basischen Bedingungen wieder abgespalten werden kann, wodurch ein Lactam der Formel XI

XI

erhalten wird,

- worin R⁴ eine unter neutralen oder basischen Bedingungen leicht abspaltbare Schutzgruppe bedeutet,
 - i) durch selektive Hydrolyse die THP-Gruppe im Lactam der Formel XI abspaltet, wobei ein Alkohol der Formel XII

20

15

5

erhalten wird, , worin ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^4$ die zur Formel XI gegebene Bedeutung hat

25

j) den Alkohol der Formel XII zum Aldehyd der Formel XIII oxidiert

30

35 .

XIII

worin R die zur Formel XI gegebene Bedeutung hat,

k) den Aldehyd der Formel XIII mit einem Phosphonat

der Formel XIV

XIV

10

5

New American Contract

worin R³ die zur Formel I gegebenen Bedeutungen hat, zu einem Enon der Formel XV

20

15

Xν

worin R⁴ die zur Formel XI und R³ die zur Formel I gegebenen Bedeutungen haben, umsetzt,

25

1) das Enon der Formel XV in bekannter Weise mit einem geeigneten Reduktionsmittel zu einem Epimerengemisch der Alkohole der Formel XVI

XVI

35

30

reduzie~t.

worin \mathbb{R}^3 die zur Formel I gegebenen Bedeutungen hat und \mathbb{R}^4 die zur Formel XI gegebenen Bedeutungen hat,

m) die Alkoholfunktion in den Alkoholen der Formel XVI durch eine Gruppe schützt, die unter neutralen oder basischen Bedingungen wieder abgespalten werden kann, wodurch Verbindungen der Formel XVII

5

10

XVII

erhalten werden,

15

in der \mathbb{R}^3 die zur Formel I gegebenen Bedeutungen hat, \mathbb{R}^4 die zur Formel XI gegebene Bedeutung hat und \mathbb{R}^5 eine unter neutralen oder basischen Bedingungen leicht abspaltbare Schutzgruppe bedeutet, webei \mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^5 gleich oder verschieden sein können,

20

n) die Lactame der Formel XVII durch übliche Methoden in die Thiolactame der Formel XVIII überführt

25

30

XVIII

worin

 ${\tt R}^3$ die zur Formel I gegebene Bedeutung hat und ${\tt R}^4$, ${\tt R}^5$ die zur Formel XVII gegebene Bedeutung haben,

35

 o) die Thiolactame der Formel XVIII mit Alkylhalogeniden der Formel IXX alkyliert

Z - Y - Hal

IXX

worin Hal Jod, Chlor oder Brom bedeutet und Y und Z die zur Formel I gegebenen Bedeutungen haben, wobei Thiolactimether der Formel XX erhalten werden

5

10

15

25

35

werin Y,Z und \mathbb{R}^3 die zur Formel I und \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^5 die zur Formel XVII gegebenen Bedeutungen haben,

- p) die Schutzgruppen an den Alkoholfunktionen in den Verbindungen der Formel XX durch basisch katalysierte Hydrolyse abspaltet, wodurch man zu Verbindungen der Formel I gelangt, worin X Schwefel bedeutet, oder
- q) die Lactame der Formel XVII mit Alkylhalogeniden der Formel IXX alkyliert, wobei Lactimether der Formel XXI erhalten werden

worin Y, Z und R^3 die zur Formel I gegebenen Redeu-30 tungen haben, und R^4 , R^5 die zur Formel XVII gegebene Bedeutung haben,

r) die Schutzgruppen an den Alkoholfunktionen in den Verbindungen der Formel XXI durch basisch katalysierte Hydrolyse abspaltet, wodurch man zu Verbindungen der Formel I gelangt, worin X Sauerstoff bedautet, oder s) die Thiolactame der Formel XVIII in die Alkylthiolactimether der Formel XXII überführt

10

5

graph Sampar

worin \mathbb{R}^3 die zur Formel I und \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^5 die zur Formel XVII gegebenen Bedeutungen haben und \mathbb{R}^7 eine Methyl- oder Ethylgruppe bedeutet,

t) die Thiolactimether der Formel XXII mit Aminen der Formel XXIII umsetzt

LIIXX

worin Z und Y die zur Formel I gegebenen Bedeutungen haben zu Amidinen der Formel XXIV

25

XXIV

- worin Y, Z und R³ die zur Formel I und R⁴, R⁵ die zur Formel XVII gegebenen Bedeutungen haben,
- u) die Schutzgruppen an den Alkoholfunktionen in den Verbindungen der Formel XXIV durch basisch kata 35 lysierte Hydrolyse abspaltet, wodurch man zu Verbindungen der Formel I gelangt, worin X = NH ist,

v) gegebenenfalls Verbindungen der Formel XX, XXI und XXIV, worin R⁴ und R⁵ Wasserstoff bedeuten und worin Z Alkoxycarbonyl bedeutet, zu Verbingungen der Formel I verseift, worin R³, X und Y die zur Formel I gegebenen Bedeutungen haben und Z Carboxyl oder ein Kation bedeutet,

5

15

20

w) gegebenenfalls eine Verbindung der Formel I, worin Z Carboxyl oder ein Kation bedeutet und R²,
 X und Y die zur Formel I gegebenen Bedeutungen haben, zu einer Verbindung der Formel I verestert, worin R¹ einen Alkylrest mit der zur Formel I gegebenen Bedeutung ist und R³, X und Y die zur Formel I gegebenen Bedeutungen haben,

y) gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I, worin Z Carboxyl oder ein physiologisch verträgliches Metall-, NH₄- oder Ammonium bedeutet, das sich von einem primären, sekundären oder tertiären Amin ableitet, und R¹, X und Y die zur Formel I gegebenen Bedeutungen haben, das Kation R¹ gegen ein anderes austauscht.

Für die Herstellung des im erfindungsgemäßen Verfahren als 25 Ausgangsmaterial verwendeten Alkohols II kann man analog dem Verfahren arbeiten, das in J. Am. Chem. Soc. 95, 7522 (1973) beschrieben ist.

Die Herstellung des Benzylethers erfolgt durch übliche

30 Methoden, indem man den Alkohol der Formel II in inerten
Lösungsmitteln, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethoxyethan
oder Toluol mit Benzylbromid in Gegenwart von Sasen wie
z.B. Natriumhydrid, Bariumhydroxid oder Kaliumcarbonat
bei Temperaturen von 20 - 140°C zur Reaktion bringt.

35 Man kann aber auch auf das inerte Lösungsmittel verzichten
und die Reaktion in Benzylbromid ablaufen lassen.

Das Lacton der Formel III läßt sich mit Ammoniak, z.B. in alkoholischer Lösung bei erhöhter Temperatur (70 - 130°C) zum Hydroxyamid der Formel IV umsetzen. Diese Reaktion wird zweckmäßigerweise im Autoklaven durchgeführt. An dieser Stelle ist es vorteilhaft, das Produkt durch Chromatographie an Kieselgel zu reinigen.

5

Die Oxidation des so erhaltenen Hydroxyamids der Formel IV zum Ketoamid der Formel V kann mit Oxidationsmitteln wie 10 Chromtrioxid/Dimethylsulfat, Chromtrioxid/Pyridin.

Pyridiniumchlorochromat, Pyridiniumdichromat, Chromtrioxid/
Schwefelsäure/Wasser in inerten Lösungsmitteln wie Dimethylformamid, Methylenchlorid oder Aceton bei Temperaturen von - 30° bis 40°C, bevorzugt zwischen - 25 und -20°C, durchgeführt werden. Das Ketoamid der Formel V kann an dieser Stelle durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt werden.

Das Ketoamid der Formel V steht im tautomeren Gleichge20 wicht mit seinem cyclischen Isomeren, dem Hydroxylactam
der Formel VI. Solche Gleichgewichte sind aus der Literatur
bekannt, z.B. Chem. Ber. 103, 3205 (1970).

Löst man das Ketoamid der Formel V in einem inerten Lösungs25 mittel, z.B. Aceton, Methanol, Ethanol, Tetrahydrofuran,
Chloroform oder Methylenchlorid und läßt die Lösung bei
20° - 40°C stehen, erhält man das Hydroxylactam der
Formel VI.

- Oder Mischungen aus beiden lassen sich mit Mercaptanen der Formel VII und Chlortrimethylsilan in inerten Lösungsmitteln, wie z.B. Methylenchlorid, Chloroform, Toluol oder Dimethoxyethan zu Thioethern der Formel VIII umsetzen.
- Die Reaktion wird bei 30° bis 100°C durchgeführt, zweckmäßigerweisc in Gegenwart einer organischen Base, wie z.B. Pyridin, Triethylamin oder 1,4-Diazabicyclo 4,3,07nonen-5(DBN).

Die Reduktion der Thicether der Formel VIII erfolgt durch Umsetzung mit einem Metallkatalysator wie z.B. Pd/C, Raney-Ni oder NiCl₂/NaBH₄ und Wasserstoff in einem niedrig-Alkanol, wie z.B. Methanol, Ethanol, t-Butanol oder iso-Propanol oder in Aceton.

Durch Erwärmen erhält man den Benzylether der Formel IX.

5

20

Der Benzylether der Formel IX läßt sich nun mit denselben

Katalysatoren wie bei der Umsetzung der Thioether der
Formel VIII beschrieben mit Wasserstoff in einem niedrigAlkanol, z.B. Methanol, i-Propanol oder Butanol, THF

oder Essigester zum Alkohol der Formel X umset:en.

Dabei können dem inerten Lösungsmittel 5 - 10 % einer

Mineralsäure, z.B. konz. Chlorwasserstoffsäure, oder

einer org. Säure wie z.B. Essigsäure zugesetzt werden.

Man kann dabei bei Normaldruck und Raumtemperatur arbeiten

oder die Reaktion im Autoklaven bei 20 - 80°C unter einem

Druck von 50 - 100 atm. durchführen.

Man kann aber auch die Thicether der Formel VIII mit einem großen Überschuß der oben beschriebenen Katalysatoren bei 20 - 80°C mit Wasserstoff behandeln, wobei gleichzeitig die R³-S·und die Benzylethergruppierung abgespalten werden und man so direkt den Alkohol der Formel X erhält.

Die Herstellung der Verbindungen der Formel XI erfolgt durch Umsetzung des Alkohols der Formel X entweder mit Anhydriden der Formel R⁴-O-R⁴ oder Säurechloriden der Formel R⁴-Cl, wobei R⁴ eine Acylgruppe bedeutet. Unter den Acylgruppen sind die im folgenden aufgeführten Substituenten besonders bevorzugt:

Acetyl, Propionyl, Benzoyl, subs: Benzoyl (z.B. 3-Methyl-35 benzoyl, 4-Phenylbenzoyl, 2,4-Dinitrobenzoyl, 2-Nitrobenzoyl, 1-Naphthoyl, 2-Naphthoyl). Die Reaktion wird im Falle der Anhydride ohne Lösungsmittel oder im Falle der Umsetzung mit Säurechloriden in inerten Lösungsmitteln wie z.B. Chlorform, Methylenchlorid, Tetrachlorkohlenstoff, Tetrahydrofurar oder Dioxan in Gegenwart einer Base durchgeführt. Als Basen eignen sich z.B. Pyridin, Triethylamin oder 4-Dimethylaminopyridin.

Die Tetrahydropyranosylgruppe in Verbindungen der Formel XI läßt sich durch sauer katalysierte, selektive Hydrolyse abspalten. Als Säuren eignen sich verdünnte Minaralsäuren oder organische Säuren, wie z.B. p-Toluolsulfonsäure, Oxalsäure oder Essigsäure, die in inerten Lösungsmitteln wie Methanol, Ethanol, Chloroform, Methylenchlorid, Tetrahydrofuran oder Toluol bei O - 50°C zur Reaktion gebracht werden.

15

20

5

10

Die Oxidation der Alkohole der Formel XII zu Aldehyden der Formel XIII kann durch Oxidationsmittel wie Pyridinium-chlorochremat, Pyridiniumdichromat in inerten Lösungsmitteln wie Methylenchlorid oder Chloroform erfolgen. Zine weitere Möglichkeit der Oxidation besteht im der Reaktion mit Thioanisd/Cl₂/Trimethylamin in Tetrachlorkohlerscoff. Dr Aldehyd der Formel XIII wird zweckmäßigerweise ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet.

Im weiteren werden die Aldehyde der Formel XIII nach
Horner-Emmons-Wittig mit den Phosphonsäureestern der
Formel XIV zu den ungesättigten Ketonen der allg. Formel
XV umgeset t, wobei eine bevorzugt Ausführungsform darin
besteht, c ß man das Natriumsalz des Phosphonsäureesters
der Formel XIV mit Natriumhydrid in Dimethoxyethan herstellt und anschließend den Aldehyd der Formel XIII
zugibt und bei Raumtemperatur 2 - 6 Stunden reagieren läßt.
Die Phosphonsäureester der Formel XIV werden nach literaturbekannten Verfahren (siehe z.B. J. Am. Chem. Soc.

88, 5654 (1966) hergestellt.

Die Alkohole der Formel XVI erhält man in Form ihrer Epimerengemische, wenn man di Ketone der Formel XV mit einem komplexen Metallhydrid, vorzugsweise einem Alkaliboranat oder mit D.L-Isobornyloxyaluminium-isopropoxid reduziert.

5

Die Alkoholfunktion in Verbindungen der Formel XVIläßt sich analog dem Verfahren, das bei der Herstellung von Verbindungen der Formel XI beschrieben wurde, mit den dort beschriebenen Schutzgruppen schützen. Man kann aber auch Silylschutzgruppen verwenden. Dazu wird der Alkohol der Formel XVI in einem inerten Lösungsmittel, wie z.B. Chloroform, Methylenchlorid oder Toluol bei O - 30°C mit dem Silylchlorid, bevorzugt Dimethyl-t- butylsilylchlorid, und einer Base zur Reaktion gebracht. Als Basen eignen sich z.B. Triethylamin, Pyridin oder 1,5-Diazabicyclo /5,4,07 undecen-5 (DBU).

Die Thiolactame der Formel XVIII lassen sich aus den

Lactamen der Formel XVII durch Umsetzung mit schwefelübertragenden Reagentien, wie z.B. Phosphorpentasulfid,
Phorphorpentasulfid/Calciumoxid, Phosphorpentasulfid-Pyridin-Komplex oder Phosphorpentasulfid-Anisol-Komplex in
inerten Lösungsmitteln, wie z.B. Toluol, Dimethoxyethan
oder Pyridin nach literaturbekannten Methoden herstellen
(siehe z.B. Bull. Soc. Chim. Belg. 87, (3), 229 (1978)).

Zur Darstellung von Thiolactimethern der Formel XX werden die Thiolactame der Formel XVIII mit Alkylhalogeniden der

Formel XX alkyliert. Diese Reaktion wird in einem inerten Lösungsmittel, wie z.B. Toluol, Tetrahydrofuran, Dimethoxyethan oder Dimethylformamid in Gegenwart von Basen, wie z.B. Pyridin, Triethylamin, Kaliumcarbonat oder Natriumhydrid bei 15 - 55°C durchgeführt. Eine bevorzugte Ausführungsform dieser Reaktion besteht darin, daß man das Natriumsalz der Thiolactame der Formel XVIII mit Natriumhydrid in Dimethoxyethan herstellt, und dazu eine Lösung

des Alkylhalogenids der Formel XIX in Dimethoxyethan tropft und 2 - 6 Stunden bei 25°C rührt.

Die Darstellung von Lactimethern der Formel XXI erfolgt durch Alkylierung der Lactame der Formel XVII itt Alkylhalogeniden der Formel XIX in einem inerten Lösungsmittel wie Benzol, Toluol, Dioxan oder Xylol bei Temperaturen von 80 bis 160°C in Gegenwart einer anorganischen Base, bevorzugt Silberoxid oder Silberhydroxid.

10

Zur Darstellung der Amidine der Formel XXIV wird das
Thiolactam der Formel XVIII zu einer S-Alkylverbindung
der Formel XXII alkyliert. Dabei kann man wie bei der
Herstellung der Thiolactimether der Formel XV arbeiten,
indem man zunächst mit Natriumhydrid in einem inerten
Lösungsmittel wie Dimethoxyethan, Tetrahydrofuran oder
Dioxan das Natriumsalz des Thiolactams herstellt und dann
mit einem Alkylhalogenid der Formel R⁶-Halogen, wobei
R⁶ Methyl oder Ethyl und Halogen Jod, Brom oder Chlor,
bevorzugt aber Jod bedeutet, umsetzt. Man kann aber auch
das Thiolactam der Formel XVIII mit dem Alkylhalogenid
der Formel R²-Halogen in einem inerten Lösungsmittel wie
Aceton, Essigester oder Chloroform umsetzen, und den
Thiolactimether der Formel XXII mit Basen wie Natriumbydrogencarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat freisetzen.

Durch Erhitzen der Thiolactimether der Formel XXII mit Aminen der Formel XXIII in einem Niedrigalkanol, wie z.B. Methanol oder Ethanol oder in inerten Lösungsmittel wie z.B. Dioxan oder Aceton erhält man die Amidine der Formel XXIV.

Die Schutzgruppen R⁴ und R⁵ in den Verbindungen der Formeln XX, XXI oder XXIV können unter milden alkalischen
35 Bedingungen, z.B. mit Natrium-oder Kaliumcarbenat in alkoholischer Lösung abgespalten werden. Man arbeitet bei
-10 bis +30°C und erhält Verbindungen der Formel I.

Verbindungen der Formel I, worin Z eine Alkoxycarbonylgruppe bedeutet, können in üblicher Weise in alkalischem
Medium zu Verbindungen der Formel I, worin Z
eine Carboxylgruppe bedeutet, verseift werden, z.B. mit

NaOH oder KOH in einem niedermolekularen Alkohol wie
Methanol oder Äther wie Dimethoxyäther oder THF, ggf. in
Gegenwart von Wasser. Vorteilhafterweise benutzt man die
äquimolare Mange oder einen sehr geringen Überschuß an
Alkalihydroxyd, so daß man das Alkalisalz der Formel I

(R¹ = Alkalimetallion) durch Verdampfen des Lösungsmittels
erhült, vorzugsweise durch Gefriertrocknung.

Das Alkalikation läßt sich an Ionenaustauschern in üblicher Weise gegen beliebige Kationen austauschen. Dazu
15 läßt man die Lösung des Alkalisalzes eines erfindungsgemäßen Hetero-Imino-Prostacyclinderivates durch eine mit einem Kationenaustauscher wie z.B. Amberlite CG-50 oder Dowex CCR-2 gefüllte Säule laufen.

- 20 Der Kationenaustauscher ist mit dem erwünschten Kation beladen, z.B. mit einem Ammoniumion, das sich von einem primären, sekundären oder tertiären Amin ableitet. Das erwünschte Salz erhält man durch Eindampfen des Eluats.
- 25 Man kann Verbindungen der Formel I, bei denen Z eine Carboxylgruppe und R¹ = NH₄ oder ein Ammoniumion bedeutet, das sich von einem primären, sekundären oder tertiären Amin ableitet, auch herstellen, indem man Verbindungen der Formel I, bei denen Z Carboxyl und R¹ = Wasserstoff
- 30 bedeutet, in einer alkoholischen Lösung mit einer äquimolaren Menge des entsprechenden Amins versetzt und das Lösungsmittel eindampft.

Verbindungen der Formel I, worin Z eine Carboxy- oder
35 Carboxylatgruppe (R¹ Wasserstoff oder ein Kation) bedeutet
und R² die zur Formel I angegebenen Bedeutungen hat, lassen
sich zu Verbindungen der Formel I verestern, worin R¹ einen

Alkylrest bedeutet. So kann man z.B. cin Hetero-Imino-Prostacyclinderivat der Formel I (R = H) bei Temperaturen zwischen -40 und +20° mit Diazoalkanen der Formel $R^1 - N_2$ ($R^1 = Alkyl$) verestern, wobei die üblichen Lösungsmittel wie z.B. Diäthyläther, Tetrahydrofuran, Chloroform oder nieder-molekulare Alkohole wie Methanol verwendet werden können. Die resultierenden Ester können in einfacher Weise durch Eindampfen des Lösungsmittels isoliert und ggf. chroma: ographisch gereinigt werden. Eine be-10 vorzugte Veresterungsmethode besteht darin, das man das Salz des entsprechenden Hetero-Imino-Prostacyclinderivates I $(k^1 = Kation)$ in Gegenwart einer Base wie z.B. eines Metallalkoholates oder Metallcarbonates in einem geeigneten Lösungsmittel mit einem Alkylierungsmittel R¹ - Z' umsetzt. 15 Als Metallalkoholate kommen z.B. Natriummethylat, Natriumäthylat oder Kaliumtertiärbutylat in Betracht, als Carbonate eignen sich z.B. Calciumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat. Als geeignetes Lösungsmittel kommen Alkohola wie z.B. Methanol oder tert. Butanol, Ather wie Tetrahydrofuran cder 1,2-20 Dimethoxyäther und insbesondere dipolare aprotische Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Dimethylsulfoxyd, Acetonitril, oder N-Methylpyrrelidon in Betracht. In den Alkylierungsmitteln R¹ - Z' bedeutet Z' vorzugsweise Brom oder Jod oder einen Sulfonsäurerest.

25

Die Verbindungen der Formel XVI können als Diastereomerengemisch bezüglich der Stellung de: Hydroxylgruppen am Kohlenstoffatom 15 (Prostaglandinnomenklatur), als reine%- oder 8-Isomere oder in Form von optisch aktiven Antipoden für die nachfolgenden Reaktionen eingesetzt werden. Die Trennung von Stereoisomeren bzw. Antipoden kann aber auch nach jeder folgenden Reaktionsstufe erfolgen. Das bedeutet, daß alle beschriebenen Reaktionen mit Diastereomerengemischen, reinen Diastereomeren oder optisch aktiven Antipoden durchgeführt werden können. Die beanspruchten Verbindungen der Formel I umfassen daher Diastereomerengemische, reine Diastereomere, Epirorengemische und reine Epimeren.

Adam water of

5

Sofern die einzelnen Reaktionsprodukte nicht bereits in genügend reiner Form anfallen, so daß sie für den folgenden Reaktionsschritt eingesetzt werden können, empfiehlt sich eine Reinigung mittels z.B. Säulen-, Dünnschichtoder Hochdruckflüssigkeitschromatographie.

Außer den in den Beispielen beschriebenen Verbindungen lassen sich nach den erfindungsgemäßen Verfahren auch noch folgende Verbindungen herstellen:

5 2-Aza-3-(1-aza-4-carboxybutyl-1-)-6-(3-(R,S)-hydroxy-3-cyclohexyl-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octen-2

2-AZA-3-(1-aza-4-carboxybutýl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-6-oxa-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octen-2

2-Aza-3-(1-aza-4-carboxybutyl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-4, -dimethyl-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octen-2

10

20

30

2-Aza-3-(1-aza-4-carboxybutyl-1)-5-(3-(R,S)-hydroxy-3-phenoxy-

15 methyl-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octen-2

2-Aza-3-(1-aza 4-carboxybutvl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-3-(2,2,3,3-tetrafluorcyclobutylethyl)-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo
[3,3,0]octen-2

2-Aza-3-(1-aza-4-carboxvbutvl-1)-6-(3-(R.S)-hvdroxv-3-(2-chlor-3-thicnyloxymethyl)-1-propenyl)-7-hydroxyhicyclo[3,3,0]
octen-2

25 2-Aza-3-(4-carboxymethylanilino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-3-cyclohexyl-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]-octen-2

2-Aza-3-(4-carboxymethylanilino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-6-oxa-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octen-2

2-Aza-3-(4-carboxymethylanilino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-4,4-dimethyl-1-octonyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octon-2-

2-Aza-3-(4-carboxymethylanilino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-3phenoxymethyl-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octen-2 2-Aza-3-(4-carboxymethylanilino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-3-(2,2,3,3-tetrafluorcyclobutylethyl)-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octen-2

- 5 2-Aza-3-(4-carboxymethylanilino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-3-(2-chlor-3-thienyloxymethyl)-1-propenyl)-7-hydroxybi-cyclo[3,3,0]octen-2
- 2-Aza-3-(1-thia-4-carboxymethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)-10 hydroxy-6-oxa-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]octen-2

2-Aza-3-(1-thia-4-carboxymethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-4,4-dimethyl-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0] octen-2

2-Aza-3-(1-thia-4-carboxymethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-3-phenoxymethyl-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo [3,3,0]octen-2

15

- 20 2-Aza-3-(1-thia-4-carboxymethylbuten-3-yl-7-6-(3-(R,5)-hydroxy-4,4-dimethyl-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0] octen-2
- 2-Aza-3-(1-thia-4-carboxymethylbuten-3-yl-1)-6-(3-(P,S)hydroxy-3-phenoxymethyl-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo [3.3.0]octen-2

2-Aza-3-(1-oxa-4-carboxymethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-4,4-dimethyl-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3,3,0]
octen-2

2-Aza-3-(1-oxa-4-carboxymethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-3-phenoxymethyl-1-propenyl)-7-hydroxybicyclo
[3,3,0]octen-2

Die erfindungsgemäßen Produkte der Formel I sind physiologisch sehr wirksam.

So sind diese Verbindungen z.B. wirksam bei der Inhibietung der Blutplättchen-Aggregation, der Verminderung der
Hafteigenschaften der Blutplättchen und der Beseitigung
oder Verhütung von Thromben bei Säugetieren, einschließlich Menschen. Die Substanzen können daher zur Behandlung
und Verhütung von Myocard-Infarkten, zur Behandlung

10 und Verhütung postoperativer Thromben, zum Offenhalten von implantierten Gefäßen und zur Behandlung von Krankheitszuständen wie Atherosklerose,

Blutgerinnung durch Lipämie und andere klinischen Zuständen, bei welchen die zu Grunde liegenden Ätiologie mit

- 15 einem Lipidungleichtgewicht oder Hyperlipidämie verbunden sind, verwendet werden. Weitere Anwendung in vivo sind bei geriatrischen Patienten die Verhütung von zentralen ischämischen Ausfällen und die Langzeit-Prophylaxe nach Mycoard-Infarkten und Schlaganfällen. Die Verbindungen
- 20 werden zu diesem Zweck systemisch verabreicht, z.B. intravenös, subkutan, intramuskulär oder in Form steriler Implantate zur verlängerten Wirkung. Zur raschen Wirkung wird die intravenöse Verabreichung bevorzugt. Man verwendet Dosen von etwa 0,15 1 50 µg/kg Körpergewicht pro Tag, insbesondere 0,5 -
- 25 100 ug/kg sowie Einheitsdosen von etwa 0,005 ug 2 mg (pro Patient) wobei die genaue Menge von Alter, Gewicht und Zustand des Patienten oder Tieres, der Häufigkeit und Art der Verabreichung abhängt.

Beim Zusatz dieser Verbindungen zu Gesamtblut gelangt man

Zu Anwendungen in vitro, wie z.B. bei der Lagerung von
Gesamtblut zur Verwendung in Herz/Lungen-Maschinen. Das
diese Verbindungen enthaltende Blut kann auch durch Organe,
z.B. Herz und Nieren, zirkulieren, die einem Spender entnommen wurden und zur Verpflanzung bereitstehen. Die er
35 findungsgemäßen Verbindungen sind auch brauchbar zur Her-

35 findungsgemäßen Verbindungen sind auch brauchbar zur Herstellung von an Blutplättchen reichen Konzentraten zur Verwendung bei Thrombocytopenie, Chemotherapie und Bestrahlungstherapie. Bei Anwendungen in vitro verwendet man $0.01 - 1.0 \, \mu g/ml$ Gesamtblut.

right stirted.

Insbesondere sind Verbindungen der Formel I auch brauchbar als hypotensive Mittel zur Herabsetzung des Blutdrucks bei Säugetieren einschließlich Menschen. Zu diesem Zweck erfolgt die Verabreichung oral in Dosen von etwa 1,5 /ug - 1,5 mg/kg, bevorzugt 5/ug - 1 mg/kg Körpergewicht pro Tag bzw. als Einheitsdosis von etwa 50 /ug - 20 mg (pro Patient) oder durch intravenöse Infusion in einer Menge von etwa 0,001 bis etwa 1 /ug/kg Körpergewicht pro Minute, oder in einer oder mehreren Dosen von etwa 1,5 bis 150 /ug/kg Körpergewicht pro Tag.

Die Prostaglandinderivate sind auch brauchbar bei Säugetieren einschließlich Menschen sowie bestimmten Nutztieren, z.B. Hunden und Schweinen, zur Verminderung und Steuerung

- 15 übermäßiger Magensaftsekretion, womit die Bildung von Magen/
 Darmgeschwüren vermindert oder vermieden werden und die
 Heilung solcher bereits vorhandener Geschwüre beschleunigt
 werden kann. Zu diesem Zweck werden die Verbindungen intravenös, subkutan oder intramuskulär injiziert oder infundiert.
- 20 Das Dosierungsschema für das Prostaglandin hängt bei dieser Behandlung von verschiedenen Faktoren ab einschließlich Typ, Alter, Gewicht, Geschlecht und medizinischem Zustand des Patienten, dem Dosierungsschema des entzündungshemmenden Synthetase-Inhibitors und der Empfindlichkeit des
- 25 Patienten auf den Synthetase-Inhibitor bezüglich der Magen/ Darmwirkung. So empfindet z.B. nicht jeder Patient, der eine entzündungshemmende Substanz benötigt, die gleichen unangenehmen gastrointestinalen Effekte. Diese ändern sich vielmehr häufig in Art und Ausmaß. Es liegt daher im Erfahrungs-
- 30 bereich des Arztes oder Tierarztes, festzustellen, ob die Verabreichung der entzündungshemmenden Substanz unerwünschte gastrointestinale Effekte beim Mensch oder Tier erzeugt und die wirksame Menge des Prostaglandins zu verschreiben, mit der diese Effekte im wesentlichen eliminiert werden können,

35

Einzelne Vertreter dieser Substanzen eignen sich zur Behandlung von Asthma. Sie sind beispielsweise nützlich als Bronchiendilatoren oder als Inhibitoren von Mediatoren wie z.B. SRS-A und Histamin, die aus durch einen Antigen/Antikörper-Komplex aktivierten Zellen freigesetzt werden. Die Verbindungen bekämpfen daher Krämpfe und erleichtern das Atmen bei Krankheitszuständen wie Bronchialasthma, Bronchitis, Bronchiectase, Pneumonie und Emphysem. Für diese Zwecke werden die Verbindungen in verschiedenen Dosierungsformen verabreicht, z.B. oral in Form von Tabletten, Kapseln oder Flüssigkeiten, rektal in Form von Suppositorien, parenteral, subkutan oder intramuskulär, wobei intravenöse Verabreichung in Notsituationen bevorzugt wird.

Die wirksame Verabreichung beim Menschen erfolgt durch orale Inhalierung oder durch Aerosol-Inhalierung.

Dosen von 0,01 - 10 µg/kg Körpergewicht, bevorzugt 0,05 - 2 µg/kg werden ein bis viermal täglich angewendet, wobei die genaue Menge von Alter, Gewicht und Zustand des Patienten und der Häufigkeit und Art der Verabreichung abhängt.

Bε ispiel 1: 2-0xa-3-oxo-6-tetrahydropyrancsyloxymethyl-7-benzyloxybicyclo[3.3.0]octan

Zu einer Lösung von 89.44 g Alkohol (0.35 mol) in 125 ml frisch destilliertem Benzylbromid (179.5 g, 1.05 mol) werden unter Argon und Kühlen 19.8 g NaH 55 % (0.454 mol) portionsweise eingetragen. Nach Entfernen des Kühlbades heizt sich der Ansatz auf 105°C und wird dickflüssig. Unter Rühren wird noch eine Stunde auf 120°C geheizt, wobei die Lösung wieder dünnflüssig wird. Nach Abkühlen wird mit 200 ml Essigester verdünnt, und über Celite filtriert. (Der Rückstand wird vorsichtig in Ethanol eingerührt). Das Filtrat wird eingeengt und der Rückstand im Vakuum destilliert. Zur Entfernung der letzten Reste Benzylbromid wird der Rückstand in 400 ml Essigester aufgenommen und mit 70 ml Triethylamin versetzt. Die nach Kühlung ausgefallenen Salze werden filtriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wird an der 3-fachen Menge Kieselgel filtriert (Laufmittel: Cyclohexan/Essigester 1:1).

20

5

10

15

Ausbeute: 105 g (75 %)

NMR (CDCl₃): ¿ ppm: 7.3, s, 5H (Aryl-H), 4.8 - 5.2, m, 1H

(O=C-O-C-H), 4.4 - 4.6, d (breit), 3H (Aryl-CH₂-O, O-CH-O)

25

IR (Film): cm^{-1} : 3030 - 3050 (CH Aromat), 1760 (C = 0 Lacton)

Rf (Essignster): 0.43

Beispiel 2: (1-Benzyloxy-2-tetrahydropyranosyloxymethyl-4-hydroxycyclopentyl-3)essigsäureamid

68.1 g Lacton (0.196 mol) Beispiel 1 werden in 250 ml Methanol und 200 ml flüssigem Ammoniak 16 Stunden bei 100°C im Schüttelautoklaven behandelt. Das Lösungsmittel wird abgezogen und der Rückstand an der 4-fachen Menge Kieselgel filtriert (Laufmittel: Essigester, dann Essigester/Methanol).

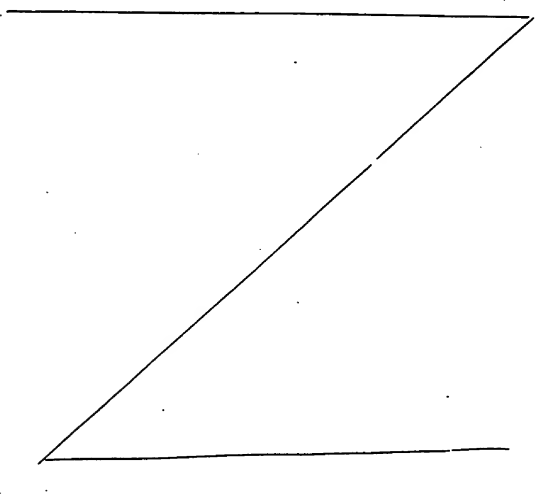
10 Ausbeute: 49.3 g (69 %)

Schmp.: 70 - 76 °C (Essigester/Cyclohexan)

NMR (CDCl₃): δ ppm: 7.3, s, 5H (Aryl-H), 5.4 - 6.3, m (breit), 2H (NH₂), 4.55, s, 2H (Aryl-CH₂-O), 4.1 - 4.3, m, 1H (O-CH-O)

15 IR (KBr): cm⁻¹: 3050 - 3600 (breit, Schulter bei 3200 OH, NH) 3000 - 3050 (Aryl-H), 1670 (C=O Amid)

Rf (Essigester): 0.07



Beispiel 3: (3-Tetrahydropyranosyloxymethyl-4-benzyloxy-cyclopentanon-1-yl-2)essigsäureamid

Zu einer Lösung von 49.3 g Alkohol (0.136 mol) (Beispiel 2) in 350 ml Aceton werden bei -20 bis -25°C 70 ml JONES-Lösung 5 $(= 19.32 \text{ g CrO}_3, 0.193 \text{ mol}) \text{ getropft.}$ (26.7 g CrO₃/23 ml H₂SO₄ konz./21 ml H₂O werden auf 100 ml aufgefüllt). Die Lösung wird noch 2 Stunden bei -20°C gerührt, und dann bei dieser Temperatur mit einem Überschuß an i-Propanol versetzt. Die Lösung wird mit Triethylamin neutralisiert, 10 auf Raumtemperatur kommen lassen und über Celite filtriert. Der Rückstand wird gründlich mit Aceton gewaschen, das Filtrat weitgehend eingeengt und mit Essigester versetzt. Die organische Phase wird mehrmals mit halbges. NaCl-Lösung gewaschen, die vereinigten wässrigen Phasen mit NaCl gesättigt 15 und mehrmals mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über ${\rm MgSO}_4$ getrocknet, eingeengt und über eine kurze Säule (5-fache Menge Kieselgel, Laufmittel : Essigester) filtriert.

20

Ausbeute: 30 g (61.2 %)

NMR (CDCl₃): Lppm: 7.3, s, 5H (Aryl-H), 5.2 - 6.1, m, 2H (NH₂), 4.55, m, 3H (Aryl-CH₂-C, O-CH-O), 3.25-4.2, m, 5H (CH₂-O)

25 IR (Film): cm⁻¹: 3100-3600 (breit, Schulter bei 3200, OH, NH) 3000-3100 (Aryl-H), 1750 (C=O Fünfring), 1675 (C=O Amid)

Rf (Essigester/Methanol 1:1):0.44

Beispiel 4: 1-Hydroxy-2-aza-3-oxo-6-tetrahydropyranosyl-oxymethyl-7-benzyloxybicyclo[3.3.0]octan

5,0 g Ketoamid (Beispiel 3) werden in 10 ml Methanol gelöst und bei Raumtemperatur stehengelassen. Der Reaktionsverlauf wird dünnschichtehromatographisch verfolgt und das Lösungsmittel nach Beendigung der Reaktion abgezogen.

Ausbeute: 5,0 g (100 %)

5

15

20

10 NMR (CDCl₃): 3 ppm: 7.3, s, 5H (Aryl-H), 6.2 - 6.35, m,
1H (NH), 4.56, m, 3H (Aryl-CH₂-O, O-CH-O),
3.25 - 4.2, m, 5H (CH₂-O)

IR (Film): cm⁻¹: 3050 - 3600 (breit, Schulter bei 3200, NH, OH), 1680 (C=O Lactam)

Rf (Essigester/Methanol 8 : 1): 0.35

Beispiel 5: 1-Phenylthio-2-aza-3-oxo-6-tetrahydropyra-nosyloxymethyl-7-benzyloxybicyclo(3.3.0) octan

29 g Ketoamid (80.3 mmol) (Beispiel 3) und 9.35 g Thiophenol 25 (85 mmol) werden in 200 ml Pyridin/Methylenchlorid (1:1 vv) unter Argon gelöst. Zu dieser Lösung werden bei Raumtemperatur 14.05 gTrimethylchlorsilan(129 mmol, 16.4 ml) getropft. Danach wird die Lösung noch 6 Stunden bei einer Badtemperatur von 70 °C unter Rückfluß gekocnt. Nach Abkühlen wird 30 das ausgefallene Pyridiniumhydrochlorid abgesaugt umd das Filtrat eingeengt. Der Rückstand vird mit Essigester aufgenommen und mit Wasser gewaschen. 1.e wässrige Phase wird noch 3 mal mit Essigester extrahiert und die vereinigten organischen Phasen über MgSO, getrocknet. Nach Abziehen des 35 Lösungsmittels verbleibt ein dunkles öl, das ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet werden kann.

Ausbeute: 42.9 g (> 100 %)

NMR (CDCl₃): & ppm: 7.2-7.5, m, 10H (Aryl-H), 6.15-6.4,

m, 1H (NH), 4.35-4.6, m, 3H (Aryl-CH₂-0,

0-CH-0), 3.2-4.2, m, 5H (CH₂-0)

IR (Film): cm : 3200 (breit, NH), 3060 (Aryl-H), 1680 (C=O Lactam)

Rf (Essigester/Methanol 8:1): 0,58

5

30

Nach demselben Verfahren lassen sich auch des Hydroxylactam (Beispiel 4) oder Mischungen aus Hydroxylactam und Ketcamid zum Thioether umsetzen.

Beispiel 6: 2-Aza-3-oxo-6-tetrahydropyranosyloxymethyl-7-benzyloxybicyclo[3.3.0] octan

42.9 g roher Thioether werden in 750 ml t-Butanol mit

200 g Raney-Nickel 30 min bei 25 °C behandelt. Danach
wird die überstehende Lösung über Celite filtriert
und das Raney-Nickel mehrfach mit Methanol ausgekocht.

Das Filtrat wird eingeengt und der Rückstand über eine
kurze Säule mit Kieselgel (0.2-0.5 mm) filtriert (Laufmittel: Essigester/Methanol 2:1).

Ausbeute: 20 g (95,2 %)

NMR (CDCl₃): 2 ppm: 7.2, s, 5H (Aryl-H), 6.85-7.2, m. 1H

(NH) 4.35-4.55, m, 3H (Aryl-CH₂-O, O-CH-O),

3.1-4.2, m, 6H (CH₂-O, O=C-N-C-H)

IR (Film): cm⁻¹: 3200 (breit, NH), 1680 (C=0 Lactam)

Rf (Essigester/Methanol 8:1): 0.27

Beispiel 7: 2-Aza-3-oxo-6-tetrahydropyranosyloxymethyl-7-hydroxybicyclo[3.3.0]octan

10,1 g Benzylether (Beispiel 6) (29,24 mmol) werden mit 6 g Palladium/Kohle in 100 ml Essigester 24 Stunden bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Der Katalysator wird über Celite filtriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert.

10 Ausbeute: 6.1 g (79.2 %)

Schmp.: 105 - 108 °C

NMR (CDCl₃): % ppm: 6.7-7.0, m, 1H (NH), 4.4-4.6, m, 1H (0-CH-0), 3.2-4.2, m, 7H (CH₂-0, OH, 0=C-N-C-H)

15

IR (KBr): cm⁻¹: 3500-3000 (breit, Schulter bei 3200,
NH, OH), 1680 (C=0 Lactam)

Rf (Essigester/Methanol 8:1): 0.10

20

- Beispiel 8: 2-Aza-3-oxo-6-tetrahydropyranosyloxymethyl-7-biphenylcarbonyloxybicyclo[3.3.0]octan
- 25 6 g Alkohol (Beispiel 7) (17.4 mmcl) werden mit 4.33 g pPhenyl-benzcesäurechlorid (20 mmcl) in 50 ml trockenem
 Pyridin bei Raumtemperatur gerührt. Das Pyridin wird abgezogen, der Rückstand wird in Essigester aufgenommen
 und die Lösung mit Wasser gewaschen. Die org. Phase wird
 30 über MgSo₄ getrocknet, eingeengt und aus Isopropanol
 kristallisiert

Ausbeute: 9.1 g (89 %)

NMR (CDCl₃): 5 ppm: 7.2-8.1, m, 9H (Aryl-H), 6.8-7.1, m,
1H (NH), 5.0-5.4, m, 1H (O=C-O-C-H), 4.354.55, m, 1H (O-CH-O), 3.2-4.2, m, 5H (CH₂-O,
O=C-N-C-H)

schmp.: 172 - 175 °C

IR (KBr): cm⁻¹: 3200 (breit, NH), 1720 (C=0 Arylester), 1680 (C=0 Lactam)

Rf (Essigester/Methanol 4:1): 0.45

10

25

Beispiel 9: 2-Aza-3-cxo-6-hydroxymethyl-7-biphenylcarbo-nyloxybicyclo[2.3.0]octan

9 g THP-Ether (20.7 mmol) werden mit 0.3 c p-Toluolsulfonsäure in 30 ml absolutem Methanol über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird mit Pyridin neutralisiert und am Rotavapor eingeengt. Der Rückstand wird aus Methylenchlorid kristallisiert.

> Ausbeute: 6.35 g (87.4 %) Schmp.: 70 - 72 OC

NMR (CDCl₃): 2 ppm: 7.2-8.1, m, 9H (Aryl-H), 6.8-7.05, m,
1H (NE), 5.0-5.4, m, 1H (O=C-O-C-H), 3.954.3, m, 1H (O=C-N-C-H), 3.75, s, 1H (OH) 3.5,
d, 2H (CH₂-O)

IR (KBr): cm⁻¹: 3600-3000 (breit, Schulter bei 3200, NH, OH), 1720 (C=O Aryleste:), 1680 (C=O Lactam)

Rf (Essigester/Methanol 4:1): 0.32

Beispiel 10: 2-Aza-3-oxo-7-biphenylcarbonyloxybicyclo [3.3.0]octan-6-carbaldehyd

6 g Alkohol (Beispiel 9) (16.3 mmol) werden in 30 ml absolutem Methylenchlorid suspendiert und bei 0°C zu einer Suspension von 35,13 g Pyridiniumchlorochromat (163 mmol) und 100 g Celite in 150 ml absolutem Methylenchlorid getropft. Man läßt die Suspension auf Raumtemperatur kommen und rührt so lange bei Raumtemperatur, bis der Alkohol im DC (Laufmittel: Essigester) verschwunden ist. Danach wird die Suspension mit 16 g Natriumhydrogensulfat versetzt und noch 70 min bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird über eine Fritte mit Magnesiumsulfat abgesaugt. Das Filtrat wird eingeengt und der Rückstand über eine kurze Säule mit Kieselgel filtriert.

Ausbeute: 4.05 g (67.8 %)

25

NMR (CDCl₃): 2 ppm: 1Q2, d, 1H (CHO), 7.3-8.3, m, 9H

(Aryl-H), 6.5-6.7, m, 1H (NH), 4.9-5.2, m,

1H (O=c-O-CH) 3.7-4.0, m, 1H (O=C-N-C-H)

IR (KBr): cm⁻¹: 3200 (breit, NH), 1740 (CHO), 1710 (C=O Arylester) 1660 (C=O Lactam)

Rf (Essigester/Methanol 8:1): 0.27

30 <u>Beispiel 11:</u> 2-Aza-3-oxo-6-(3-oxo-1-octenyl)-7-biphcnyl-carbonyloxybicyclo[3.3.0]octan

22 mg 55 % NaH-Dispersion werden in 4 ml trockenem DME vorgelegt und 111 mg 2-Oxoheptylphosphorsäuredimethylester (0.5 mmo zugetropft. Es bildet sich ein weißer Nieder-schlag. 2u dieser Suspension tropft man 150 mg Aldehyd (0.5 mmol) (:eispiel 10) in 3 ml DME. Dabei löst sich ein

Teil des Niederschlags auf. Man läßt die Lösung über Nacht bei Raumtemperatur stehen. Das Lösungsmittel wird abgezogen und der Rückstand in Essigester aufgenommen. Nach Zugabe von Wasser wird mit Essigsäure auf pH 4-5 angesäuert, die organische Phase abgetrennt und die wässrige Phase noch 3 mal mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Es verbleibt ein fester Rückstand.

10 Ausbeute: 136 mg (72 %)

Schmp.: 155 °C (Essigester/Ether)

NMR (CDCl₃): & ppm: 7.2-8.1, m, 9H (Aryl-H), 6.0-7.0, m, 2H (H-C=C-H), 5.75, s (breit), 1H (NH), 5.1-5-4, m, 1H (O=C-O-C-H), 4.0-4.45, m,

1H (O=C-N-C-H)

IR (KBr): cm⁻¹: 3200 (NH), 1715 (Arylester), 1690 (C=O Lactam, Enon), 1630 (C=C Enon), 1610 (C=C) Aryl)

20

15

5 .

all brokenspagners and a

Rf (Essigester/Methancl 8:1): 0.49

In Analogie zu Beispiel 11 lassen sich durch Reaktion des Aldehyds (Beispiel 10) mit Phosphonaten der allgemeinen Formel XIV auch folgende Enone der allgemeinen Formel XV herstellen.

	Beispiel Nr.	R ² =	NMR-Daten (¿ ppm)
5	11 a	<i>></i> •••	7.2 - 8.1, m, 9H (Aryl-H), 6.05 - 7.0, m, 2H (H-C=C-H), 5.8 - 5.9, m, 1H (NH), 5.15 - 5.14, m, 1H (O=C-O-C-H) 4.0 - 4.4, m, 1H (O=C-N-C-H, 3.5, q, 2H (O-CH ₂ -CH ₃), 1.15, t, 3H (CH ₂ -CH ₃) 0.9, s, 6 H (CH-(CH ₃),)
15	11 b		6.0 - 8.15, m, 15H (Aryl-H, Thiophen-H, H-C=C-H, NH), 5.1 - 5.4, m, 1H (O=C-O-C-H), 4.0 - 4.4, m, 1H (O=C-N-C-H), 3.9, d, 2H (CH ₂ -O-Thiophen)
25	11 c	F	7.1 - 8.05, m, 9H (Aryl-H) 6.05 - 7.0, m, 2H (H-C=C-H), 5.9 - 6.0, m, 1H (NII), 5.15 - 5.4, m, 1H (O=C-O-C-H) 4.0 - 4.4, m, 1H (O=C-N-C-H) 0.9, t, 3H (CH ₂ -CH ₃)
30	11 d	—(H)	7.2 - 8.1, m, 9H (Aryl-H), 6.05 - 7.05, m, 2H (H-C=C-H), 6.0, s (breit), 1H (NH), 5.2 - 5.4, m, 1H (O=C-O-C-H), 4.0 - 4.4, m, 1H (O=C-N-C-H)
35	11 e	~(s)	6.05 - 8.15, m, 14H (Aryl-H- Thiophen-H, H-C=C-H), 6.2, s

	Beispiel Nr.	R ² =	NMR-Daten (* ppm)
5	11 c		(breit), 1H (NH), 5.2 - 5.45 m, 1H (O=C-OCH) 4.0 - 4.4, m, 1H (O=C-N-C-H), 2.8, s (breit), 4H (Thiophen-CH ₂ -CH ₂)
10	11 f	~o-{	7.0 - 8.6, m, 13H (Aryl-H), 6.1, s(breit), 1H (NH), 5.2 - 5.4, m, 3H (O=C-O-C-H, Aryl-O-CH ₂), 4.0 - 4.4,
15			m, 1H (O=C-N-C-H)

Beispiel 12: 2-Aza-3-oxo-6-(3-(7,5)-hydroxy-1-octeny1)-7biphenylcarbonyloxybicyclo[3.3.0]octan

Zu einer Lösung von 22 mg ZnBH₄ (O.274 mmol) (hergestellt aus 37 mg ZnCl₂ und 10.4 mg NaBH₄ = je O.274 mmol) in 5 ml trockenem DME werden bei G^OC 61 mg Enon (O.137 mmol) (Beispiel 11) in 2 ml DME getropft. Die Lösung wird noch 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen wird in Essigester aufgenommen und mit Wasser versetzt. Nach Ansäuern auf pH 3 - 4 wird die org. Phase abgetrennt, und die wässrige Phase noch 2 mal mit Essigester extrahiert. Die vereinigten org. Phasen werden über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Der verbleibende Feststoff wird aus Essigester kristallisiert.

Ausbeute: 50 mg (81.6 %)

NMR (CDCl₃): ppm: 7.3 - 8.1, m, 9 н (Aryl-H), 5.5 - 5.7, m, 3H (H-C=C-H, NH), 5.0 - 5.4, m, 1H (О=C-О-С-Н), 3.9 - 4.4, m, 2H (О=С-N-С-Н, CH-ОН)

IR (KBr): cm⁻¹: 3400 (breit OH), 3200 (breit NH), 1720 (C=O Arylester)), 1685 (C=O Lactam), 1615 (C=C Aromat)

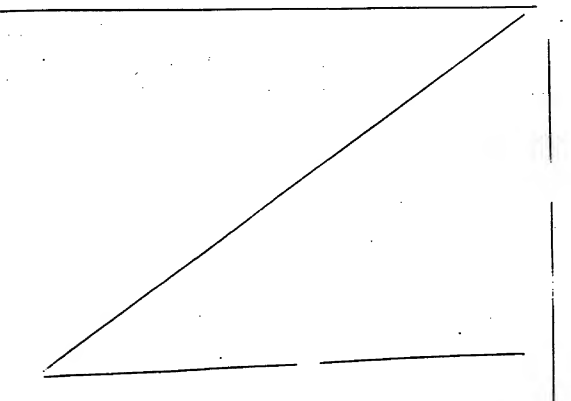
Schmp.: 177°C (Essigester)

Rf(Essigester/Mathanol 8:1): 0.35 (B-Isomeres), 0.28 (g-Isomeres)

In Analogie zu Beispiel 12 lassen sich aus den erbindungen der Beispiele 11 a - 11 f durch Reduktion die Verbindungen 12 a - 12 f (Formel XVI) herstellen.

eg Parlette meta lens en

	Beispiel 12	. R ² .	Rf-Werte (B/a) (Essigester/Nethanol 8:1)
. 5	a)	×~~	0,32 / 0.26
	b)	~°\\	0.35 / 0.30
10	c)	F S	0.29 / 0.27
•	. d)	-(H)	0.30 / 0.27
15	e)		0.31 / 0.30
20	£)		0.33 / 0.29
		CI	·



Beispiel 13: 2-Aza-3-oxo-6-(3-(R,S)biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7-biphenylcarbonyloxybicyclo(3.3.0)octan

5 46 mg Alkohol (O.103 mmol) (Beispiel 12) und 24 mg p-Phenylbenzoylchlorid (O.110 mmol) werden in 1 ml trockenem
Pyridin bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Das
Pyridin wird abgezogen, und der Rückstand in Essigester
aufgenommen. Nach Extraktion mit Wasser und Trocknen über
10 MgSO₄ wird eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel
(Laufmittel: Essigester) chromatographiert.

Ausbeute: 56 mg (87 %)

Schmp.: 132 - 133°C (Essigester/Hexan)

15 NMR (CDCl₃): 2 ppm: 7.2 - 8.1, m, 18 H (Aryl-H), 5.95, s (breit), 1 H (NH), 5.55 - 5.7, m, 2H (H-C=C-H), 4.9 - 5.55, m, 2H (O=C-C-C-H), 3.9 - 4.35, m, 1H (O=C-N-C-H)

IR (KBr): cm⁻¹: 3200 (breit, NH), 1715 (C=O Arylester), 169C (Schulter, C=O Lactam), 1615 (C=C Aromat)

Rf (Essigester): 0.29

20

In Analogie zu Beispiel 13 lassen sich aus den Verbindungen 25 der Beispiele 12 a - 12 f durch Veresterung die Diester XVII (\mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^5 = Biphenylcarbonyl) herstellen. in the second of the second

grad processor with

	Beispiel 13	R ²	Rf-Werte (Essigester)
5	a)	Xa.	0.31
10	b)		0.33
15	c)	F .	0.30
20	ď)	H	0.32
	e)		G.32
25	f)	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	0.34

Beispiel 14: 2-Aza-3-thio-6-(3-(R,S)biphenylcarbonyloxy1-octenyl)-7-biphenylcarbonyloxybicyclo
[3.3.0]octan

P₂S₅-Pyridin Komplex (0,085 mmol) in 1 ml trockenem Pyridin 3 Stunden auf 80 °C erhitzt. Die Lösung wird eingengt und der Rückstand in Essigester aufgenommen. Die Lösung wird 2 mal mit 1/2 ges. NaCl-Lösung gewaschen, die wässrige Phase mit NaCl gesättigt und noch 3 mal mit Essigester extrahiert. Die vereinigten org. Phasen werden über MgSO₄ getrocknet, eingeengt und das verbleibende ölüber eine Kieselge: säule (Laufmittel: Essigester) filtriert.

15

Ausbeute: 30 mg (81.3 %)

NMR (CDCl₃): 3 ppm: 7.15-8.2, m, 18H (Aryl-H), 5.55-5.8, m, 2H (H-C=C-H), 5.0-5,55, m, 2H (G=C-O-C-H), 4.2-4.6, m, 1H (O=C-N-C-H)

20

IR (Film): cm⁻¹: 3300, 3150 (NH), 3030, 3060 (CH Aryl), 1715 (C=O Arylester), 1610 (C=C Aromat), 1510 (R-NH-C=S)

25

Rf (Cyclohexan/Essigester 191): 0.37 (B-Iscmeres), 0.30 (a-Isomeres)

In Analogie zu Beispiel 14 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele 13a - 13f die Thiolactame XVIII
(R⁴ und R⁵ = Biphenylcarbonyl) herstellen.

 $\operatorname{Sign}_{\mathcal{A}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}_{\mathcal{A}}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}(\mathcal{A}^{\mathsf{op}}$

	Beispiel 14	R ² -	Rf-Werte (8/a) (Essigester/ Cyclohexan 1:1)
5	•	. •	
	a)	Yo.	0.32 / 0.26
10			
	b)		0.34 / 0.29
15	c)	F -	0.35 / 0.30
20	d)	- (H)	0.34 / 0.28
25	•		
25	e)	S)	0.36 / 0.30
30	f)	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	0.35 / 0.30

Beispiel 15: 2-Aza-3-(1-thia-4-carboxyethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)-biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7biphenylcarbonyloxybicyclo [3.3.0]octen-2

2 mg NaH 55 % Dispersion (= 1,1 mg NaH, 0,046 mmol) werden in 0.5 ml trockenem DME vorgelegt. Bei Raumtemperatur werden 28 mg Thiolactam (0.044 mmol) (Beispiel 14) in 0.5 ml DME zugetropft und so lange gerührt, bis die Wasserstoffentwicklung beendet ist. Danach tropft man 9 mg Brombuttersäureester (0.046 mmol, 6.7 µl) zu, und rührt bei Raumtemperatur über Nacht. Das Lösungsmittel wird abgezogen und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Essigester/Cyclohexan 1:1) chomatograhpiert.

15 Ausbeute: 22.8 mg (69.2 %)

NMR (CDCl₃): ¿ ppm: 7.6-8.1, m, 18H (Aryl-H), 5.5-5.7, m,

2H (H-C=C-H), 4.75-5.5, 2H (O=C-O-C-H),

4.25-4.75, m, 1H (S-C=N-C-H), 4.05, q, 2H

(J=7Hz, O=C-O-CH₂), 3.05, t, 2H (N=C-S-CH₂)

IR (Film): cm⁻¹: 1730 (C=O Ester), 1600 (C=N)

Rf (Essigester/Cyclohexan 1:1) : 0.46

20

25

In Analogie zu Beispiel 15 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele 14a-14f durch Alkylierung die Thiolactimether XX (\mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^5 = Biphenylcarbonyl, $\mathbb{Z} = \mathbb{CO}_2\mathbb{C}_2\mathbb{H}_5$, $\mathbb{Y} = -(\mathbb{CH}_2)_{\frac{1}{2}}$) herstellen. ting septiments

Beispiel	15	R ²	Rf-Werte (Essigester/Cyclohexan 1:1)
5 a)	·	×~.	0.43
10 b)	D		0.45
15 c)		F	0.44
20 d)		—(H)	0.42
25 e)			0.46
30 f)		cı	0.42

(Oldsu) Andla agod sirli

1-1-01,1) JAMIA ONNA SIAT

والروار فالموطان وبالوادعة والمتاب

20

25

30

Beispiel 16: 2-Aza-3-(1-thia-4-carboxymethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-1-octenyl)7-hydroxybicyclo
[3.3.0]octen-2

Kaliumcarbonat (O.08 mmol) in O.5 ml trockenem Methanol über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird auf O C gekühlt und mit ges. Citronensäurelösung auf pH 4-5 gestellt. Der Niederschlag wird abgesaugt und das Filtrat nach Entsäuern mit ges. NaHCO3-Lösung eingeengt. Der Rückstand wird in Essigester aufgenommen, mit NaCl-Lösung versetzt, die org. Phase abgetrennt und die wässrige Phase mit Essigester extrahiert. Nach Trocknen und Einengen wird an Kieselgel (Laufmittel: Methylenchlorid/Methanol 10:1) chromatographiert.

Ausbeute: 4.4 mg (87.2 %)

NMR (CDCl₃): 2 ppm: 5.4-5.6, m, 2H (H-C=C-H), 4.3-4.55, m, 1H (S-C=N-C-H), 3.6-4.3, m, 2H (CH-CH), 3.6, s, 3H (COOCH₃), 3.1, t, 2H (N=C-S-CH₂)

IR (Film): cm^{-1} : 1720 (C=0 Ester), 1600 (C=N)

Rf (Methylenchlorid/Methanol 10:1): 0.69 (B-Isomeres)
0.52 (a-Isomeres)

In Analogie zu Beispiel 16 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele 15a-15f durch Verseifung die Thiolactimether der Formel I $(X = S, Y = -(CH_2)_3^-, Z = CO_2^-CH_3^-)$ herstellen.

Beispiel 16	R ²	Rf-Werte (B/Q) (Methylenchlorid/ Methanol 10:1)
5 a)	<u>xa</u>	0.35 / 0.21 (СН ₂ СН ₂ /СН ₃ ОН 15:1)
10 b)		0.65 / 0.50
15 · c)	F	0.60 / 0.44
20 d)	—(H)	0.62 / 0.46
25 e)	S	0.67 / 0.53
30 £)	cı	0.21 / 0.14 (Cyclohexan/ Essigester 1:1)

e production of

hasada aragiyaya

Beispiel 17: 2-Aza-3-(1-thia-4-carboxyethylbuten-3-yl-1)-6-(3-(R,S)-biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7-biphenylcarbonyloxybicyclo[3.3.0]octen-2

- 2 mg NaH 55 % Dispersion (=1.1 mg NaH, 0.046 mmol) werden in 0.5 ml trockenem DME vorgelegt. Bei Raumtemperatur werden 28 mg Thiolactam (0.044 mmol) (Beispiel 14) in 0.5 ml DME zugetropft und so lange gerührt, bis die Wasserstoffentwicklung beendet ist. Danach tropft man 8.9 mg Bromcrotonsäureester (0.046 mmol) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Das Lösungsmittel wird abgezogen und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Essigester/Cyclohexan 1:1) chromatographiert.
- 15 Ausbeute: 18.4 mg (56 %)

 NMR (CDCl₃): 2 ppm: 7.6-8.1, m, 18H (Aryl-H), 5.85-7.1, m,

 2H (H-C=CH-CO₂-), 4.25-4.75, m, 1H (S-C=N-C-H)

 3.7, s, 3H (CO₂CH₃), 3.35, m, 2H (CH₂-S-C=N-)
- 20 IR (Film): cm⁻¹: 1730 (C=0 Ester), 1630 (C=N)

Rf (Essigester/Cyclohexan 1:1): 0.56

In Analogie zu Beispiel 17 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele !4a – 14f durch Alkylierung die Thiolactimather XX (R^4 und R^5 = Biphenylcarbonyl, $Z = CO_2C_2H_5$, $Y = CH_2-CH=CH-)$ herstellen.

edeshipped Arthur

•	Beispiel 17	R ²	Rf-Werte (Cyclohexan/Essig- ester 1:1)
5	a)	<u> </u>	0.52
10	ъj		0.56
15	c)	F	0.54
29	d)	H	0.53
25	e)		0.56
30	f)	c1	0.51

٠	Beispiel 18	R ²	Rf-Werte (8/a) (Methylenchlorid/ Methanol 10:1)
5	a)	Xa	0.65 / 0.54
10 .	ъ)		0.71 / 0.64
15	c)	F.	0.69 / 0.59
20	d)	H	0.68 / 0.60
25	e)		0.64 / 0.55
30	f)	cı cı	0.65 / 0.55

Beispiel 19: 2-Aza-3-(1-oxa-4-carboxyethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7-biphenylcarbonyloxybicyclo[3.3.0]octen-2

5 72 mg Lactam (0.114 mmol) (Beispiel 13) und 43,7 mg 4-Brombuttersäureethylester (0.228 mmol) werden in 2 ml trockenem Xylol gelöst. Die Lösung wird auf 60 °C erwärmt, mit 39.4 mg Silberoxid (0.17 mmol) versetzt und 6 Stunden auf 140 - 160 °C erwärmt. Nach Abkühlen wird mit 5 ml Diethylether versetzt, filtriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Essigester/Cyclohexan 1:1) chromatographiert.

Ausbeute: 59,3 mg (69,9 %)

20

25

15 NMR (CDCl₃): 2 ppm: 7.2-8.1, m, 18H (Aryl-H), 5.4-5.6, m, 2H (H-C=C-H), 4.6-5.4, m, 2H (0=C-O-D-H), 4.3, s (breit), 1H (O-C=N-C-H), 4.1 q (J = 35 Hz), 2H (CO₂CH₂-), 4.15, t (J = 3 Hz), 2H (CH₂-O-C=N-)

IR (Film): cm⁻¹: 1735 (C=0 Ester), 1645 (C=N)

Rf (Essigester/Methanol 8:1): 0.79

In Analogie zu Beispiel 19 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele 12a – 12f die Lactimether XXI (R^4 , R^5 = Biphenylcarbonyl, $Z = CO_2C_2H_5$, $Y = -(CH_2)_3$) herstellen.

	Beispiel 19	R ²	Rf-Wert (Essigester/Methanol 8:1)
5	a)	Y.O.	0.80
10	b)	~~(s)	e.78
15	c)	F	0.76
20	đ)	Н	0.79
25	e)		0.79
30	f)	\	0.75

राजक्षीत्य हर

Beispiel 20: 2-Aza-3-(1-oxa-4-carboxymethylbutyl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo [3.3.0]octen-2

29.3 mg PB-Ester (0.0396 mmol) (Beispiel 19) werden mit 33 mg Kaliumcarbonat (0.24 mmol) in 1.5 ml trockenem Methanol über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird auf 0 °C gekühlt und mit ges. Citronensäurelösung auf pH 4-5 gestellt. Der Niederschlag wird abgesaugt, das Filtrat mit ges. NaHCO3-Lsg. neutral gestellt und eingeengt. Der Rückstand wird in Essigester aufgenommen, mit ges. NaCl-Lsg. versetzt und die org. Phase abgetrennt. Die wässrige Phase wird noch mehrmals mit Issigester extrahiert und die vereinigten Extrakte über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Essigester/Methanol 8:1) chromatographiert.

Ausbeute: 10.9 mg (67.2 %)

NMR (CDCl₃): 3 ppm: 5.45-5.65, m, 2H (H-C=C-H), 3.9-4.45,

m, 3H (CH₂-O-C=N, O-C=N-C-H), 3.6-3.9, m,

2H (CH-OH), 3.8,s, 3H (CO₂CH₃)

IR (Film): cm⁻¹: 3600-3000 (breit, OH), 1730 (C=0 Ester) 1640 (C=N)

Rf (Essigester/Methanol 8:1): 0.09 (B-Isomeres), 0.06 (a-Isomeres)

25

In Analogie zu Beispiel 20 lassen sich auch die Verbindungen der Beispiele 19a-19f durch Verseifung in die Lactimether I ($Z = CO_2CH_3$, X = O, $Y = -(CH_2)_3$) überführen.

٠,	Beispiel 20	R ²	Rf-Wert (8/a) (Essigester Methanol8:1)
5	a)	X.o.	0.10 / 0.08
10	b)		0.11 / 0.07
15	c) .	F.	0.10 / 0.09
20	đ)	—(H)	0.09 / 0.07
25	e)		0.09 / 0.08
•	f)	C1	0.11 / 0.09
•			1

an dia

Beispiel 21: 2-Aza-3-methylthio-6-(3-(R,S)-biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7-biphenylcarbonyloxybicyclo[3.3.0]octen-2

129 mg Thiolactam (o.2 mmol) (Beispiel 14) werden in 1 ml trockenem DME gelöst und zu einer Suspension von 8.7 mg Natriumhydrid 55 % Dispersion (0.2 mmol = 4.8 mg NaH) in 5 ml trockenem DME getropft. Es wird so lange bei Raumtemperatur gerührt, bis die Wasserstoffentwicklung beendet ist. Danach wird mit 31 mg Methyljcdid (o.22 mmol) versetzt und die Lösung 4 Stunden auf 40 °C erwärmt. Das Lösungsmittel wird abgezogen, der Rückstand in Diethylether aufgenommen, mit Wasser gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und eingeengt.

15

20

State Section

Ausbeute: 95,5 mg (72.4 %)

NMR (CDCl₃): 2 ppm: 7.6-8.1, m, 18H (Aryl-H), 5.5-5.7, m,

2H (H-C=C-H), 4.75-5,5, m, 3H (O=C-O-C-H,

S-C=N-C-H), 3.1, s, 3H (CH₃-S)

Rf (Essigester/Methanol 8:1): 0.83

Der Thiolactimether wird ohne weitere Reinigung für Folgereaktionen eingesetzt.

In Analogie zu Beispiel 21 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele 14a-14f durch Methylierung die Thiolactimether XXII (R⁷ = CH₃, R⁴, R⁵ = Biphenylcarbonyl) herstellen.

٠	Beispiel 21	R ²	Rf-Werte (Essigester/Methanol 8 : 1)
5	a)	X	0.85
10	.b)		0.90
15	c)	F	0.87
20	d)	—(H)	0.87
. 25	e)		0.84
	f)	~°√c₁	0.86

arter tarre

Beispiel 22: 2-Aza-3-(1-aza-4-carboxybutyl-1)-6-(3-(R,S)-biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7-biphenyl-carbonyloxybicyclo[3.3.0]octen-2

77 mg Thiolactimether (0.12 mmol) (Beispiel 21) werden mit 12.4 mg γ-Aminobuttersäure (0.12 mmol) in 1 ml Methanol 3 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Das Lösungsmittel wird abgezogen und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel Methylenchlorid/Methanol 5:1) chromatographiert.

10

15

Ausbeute: 79.5 mg (95 %)

NMR (CDCl₃): 3 ppm: 7.6-8.1, m, 18H (Aryl-H), 5.5-5.7,

m, 3H (H-C=C-H, N=C-NH), 4.7-5.5, m, 2H

(O=C-O-C-H), 4.35, m, 1H (N-C=N-C-H)

IR (Film): cm⁻¹: 2500-3500 (Schulter bei 2986, CO₂H, CH, NH), 1680, 1565 (Amidin) 1565, 1400 (Carboxylat)

20

Rf (Methylenchlorid/Methanol 1:2): 0.35

In Analogie zu Beispiel 22 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele 21a-21f die Amidine XXIV ($Z = CO_2H$, R^4 , R^5 = Biphenylcarbonyl, $Y = -(CH_2)_3$ -) herstellen. Allerige at mar.

	Beispiel 22	R ²	Rf-Werte (Methylenchlorid/ Methanol 1:2)
5			
10	a)	٧٠	0.38
15	ъ)		0.40
	c) .	F	0.34
23	d)	—(H	0.36
. 25	e)		0.37
30	f)	c1	0.38

Beispiel 23: 2-Aza-3-(4-carboxy_ethylanilino)-6-(3-(R,S)-biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7-biphenyl-carbonyloxybicyclo[3.3.0]octen-2

77 mg Thiolactimether (0.12 mmol) (Beispiel 21) werden mit 19.8 mg 4-Aminobenzoesäureethylester (0.12 mmol) in 1 ml Methanol und 1 Tropfen Eisessig 3 Stunden unter Rückfluß gekocht. Das Lösungsmittel wird abgezogen und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Methylenchlorid/Methanol 8:1) chromatographiert.

Ausbeute: 87.6 mg (96.2 %)

15

NMR (CDCl₃): & ppm: 6.8-8.1, m, 22H (Aryl-H), 6.0-6.4, m,

1H (N=C-N-H), 5.5-5.7, m, 2H (H-C=C-H),

4.7-5.5, m, 2H (O=C-O-C-H), 4.0-4.3, m, 1H

(N-C=N-C-H), 4.25, q, 2H (CO₂-CH₃-), 1.3, t,

3H (CO₂CH₂CH₃)

IR (Film): cm⁻¹: 3400-3000 (breit, NH Amidin), 1700 (C=O Ester), 1640, 1590 (Amidin)

Rf (Methanol/Methylenchlorid 1:8): 0.11

In Analogie zu Beispiel 23 lassen sich auch aus den Verbindungen der Beispiele 21a-21f die Amidine XXIV (R^4 , R^5 = Biphenylcarbonyl, $Z = CO_2C_2H_5$, Y = -(--) herstellen.

	Beispiel 23	R ²	Rf-Wert (Methylenchlorid/ Methanol 8:1)
5	a)	X.o.	0.13
10	b)	~0\D	0.15
15	c)	F	0.14
20	d)	—(H)	C.13
25	e)		0.15
	f)	cı	0.12
· .		•	

Beispiel 24: 2-Aza-3-(1-aza-4-carboxybutyl-1)-6-(3-(R,S)-hydroxy-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3.3.0]
octen-2

71 mg Diester (0,1 mmol) (Beispiel 22) werden mi 12,8 mg
Kaliumcarbonat (0.1 mmol) in 1 ml absolutem Methanol 2
Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Neutralisation
mit Salzsäure wird mit 15 ml Essigester versetzt, die
org. Phase abgetrennt und mit Wasser gewaschen. Die
wässrige Phase wird mit Kochsalz gesättigt und mehrfach
mit Essigester extrahiert. Die vereinigten org. Phasen
werden über MgSO₄ getrocknet und nach Filtration von
Trockenmittel eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel
(Laufmittel: Methylenchlorid/Methanol 1:1) chromatographiert.

Ausbeute: 25.3 mg (72.2 %)

NMR (CDCl₃): 2 ppm: 5.45-5.7, m, 2H (H-C=C-H), 4.2-4.4, m, 1H (N-C=N-C-H), 3.6-4.2, m, 2H (CH-OH)

20

Strangers and

IR (Film): cm⁻¹: 2500 - 3500 (breit, CO₂H, CH, NH), 1685, 1560 (Amidin), 1560, 1410 (Carboxylat)

Rf (Methylenchlorid/Methanol 1:2): 0.20 (8-Isomeres)
25 0.17 (a-Isomeres)

In Analogie zu Beispiel 24 lassen sich auch die Verbindungen der Beispiele 22a-22f zu Amidinen der Formel I $(X = NH, Y = -(CH_2)_3-, Z = CO_2H)$ verseifen.

per per anter el ci

	Beispiel 24	. R ²	Rf-Wert (8/a) (Methylenchlorid/ Methanol 1:2)
5	a)	×0~	0.21 / 0.19
10	b)		0.23 / 0.20
15	c) ·	Ĭ~~	0.22 / 0.20
20	d)	H	0.21 / 0.20
25	e)		0.22 / 0.20
	f)	C1	0.20 / 0.18

Beispiel 25: 2-Aza-3-(4-carboxymethylanilino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo(3.3.0)
octen-2

79 mg Diester (Beispiel 23) (0.11 mmol) werden mit 14.1 mg
Kaliumcarbonat (0.11 mmol) in 1 ml trockenem Methanol 2
Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Neutralisation
mit Salzsäure wird mit 15 ml Essigester versetzt, die org.
Phase abgetrennt und mit Wasser gewaschen. Die wässrige
Phase wird mit Kochsalz gesättigt und mehrfach mit Essigester extrahiert. Die vereinigten org. Phasen werden
über MgSO₄ getrocknet und nach Filtration eingeengt. Der
Rückstand wird an kieselgel (Laufmittel: Methylenchlorid/
Methanol 3:1) chromatographiert.

Ausbeute: 33.3 mg (75.4 %)

15

20

NMR (CDCl₃): 3 ppm: 7.8, 6.9, d (J = 8Hz), 4II (Aryl-H), 6.0-6.4, m, 1H (N=C-N-H), 5.5-5.7, m, 2H (H-C=C-H), 4.2-4.4, m, 1H (N-C=N-C-H), 3.6-4.2, m, 2H (CH-OH), 3.7, s, 3H (CO₂CH₃)

IR (Film): cm⁻¹: 3500-3000 (breit OH, NH Amidin),
1700 (C=O Ester), 1640, 1590 (Amidin)

Rf (Methylenchlorid/Methanol 3:1): 0.22 (B-Isomeres)
0.19 (a-Isomeres)

In Analogie zu Beispiel 25 lassen sich auch die Verbindungen der Beispiele 23a-23f zu Amidinen der Formel I
(X = NH, Y = -7, Z=CO₂CH₃) verseifen.

	Beispiel 25	R ²	Rf-Wert (6/a) (Methylenchlorid/ Methanol 3:1)
· 5	a)	<u> </u>	0.24 / 0.21
10	b)		0.22 / 0.20
15	c)		0.23 / 0.20
20	d)	H	0.22 / 0.20
25	e)		0.23 / 0.20
	f)	C1	0.21 / 0.20

15

E species of T

Beispiel 26: 2-Aza-3-(4-hydroxylbutylamino)-6-(3-(R,S)-biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7-biphenyl-carbonyloxybicyclo{3.3.0}octen-2

105 mg Thiolactimether (0.16 mmol) (Beispiel 21) werden mit 14.6 mg 4-Aminobutanol (0.16 mmol) und 3 Tropfen Eisessig in 1.5 ml Meth nol 5 Stunden unter Rückfluß gekocht.

Das Lösungsmittel wi d abgezogen und der Rückstand an Kieselgel (Laufmitter: Methylenchlorid/Methanol 3:1) chromatographiert.

Ausbeute: 94 mg (84.2 %)

NMR (CDCl₃): & ppm: 7.6-8.1, m, 18H (Aryl-H), 5.5-5.7, m,

3H (H-C=C-H, N=C-NH), 4.7-5.5, m, 2H (O=C-O-C-H), 4.35, m, 1H (N-C=N-C-H)

IR (Film): cm^{-1} : 3600-3000 (breit, OH, NH), 1760 (C=C Ester),

20 Rf (Methylenchlorid/Methanoi 1:3): 0.08

In Analogie zu Beispiel 26 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele 21a-21f die Amidine XXIV ($Z = CH_2OH$, R^4 , $R^5 = Biphenylcarbonyl$, $Y = -(CH_2)-_3$) herstellen.

·	Beispiel 26	R ²	Rf-Werte (Methylenchlorid/ Methanol 1-3)
5	a)	~~	0.10
10	ъ)		0.09
15	c)	F	0.11
	d)	H	0.11
20	e)		0.09
25	f)	cı cı	0.10

Beispiel 27: 2-Aza-3-(4-hydroxybutylamino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo[3.3.0]
octen-2

90 mg Diester (0.129 mmol) (Beispiel 26) werden mit 16.5 mg K₂CO₃ (0.129 mmol) in 1.3 ml absolutem Methanol 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Neutralisation mit Salzsäure wird die Lösung am Rotavapor eingeengt. Der Rückstand wird mehrmals mit Essigester ausgekocht, das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Methylenchlorid/Methanol 1:1) chromatographiert.

Ausbeute: 31.9 mg (73.4 %)

NMR (CDCl₃): 2 ppm: 5.45-5.7, m, 2H (H-C=C-H), 4.2-4.4, m, 1H (N-C=N-C-H), 3.55-4.2, m, 4H (CH-OH)

IR (Film): cm⁻¹: 3600 - 3000 (breit, OH, NH)

20 Rf (Methylenchlorid/Methanol 1:5): 0.12

In Analogie zu Beispiel 27 lassen sich auch die Verbindungen der Beispiele 26a-26f zu Amidinen der allgemeinen Formel I ($Z = CH_2OH$, $Y = -(CH_2)_3$ -) verseifen.

•	Beispiel 27	R ²	Rf-Werte (Methylenchlorid/ Methanol 1:1)
5	a)	لم	0.11
10	, b)		0.13
15	c)	P	0.13
20	d)	H	0.14
25	e)	C1	0.10
30	f)		0.13
·			

Verbritan

ogs form Lyan Aldian M Beispiel 28: 2-Aza-3-(4-dimethylaminobutylamino)-6-(3-(R,S)-biphenylcarbonyloxy-1-octenyl)-7-biphenylcarbonyloxybicyclo[3.3.0]octen-2

98 mg Thiolactimether (0.15 mmol) (Beispiel 21) werden mit 13.5 mg Dimethylaminobutylamin (0.15 mmol) und 3 Tropfen Eisessig in 5 ml Methanol 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Das Lösungsmittel wird abgezogen und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Methylenchlorid/Methanol 3:1) chromatographiert.

Ausbeute: 92.8 mg (89.3 %)

NMR (CDCl₃): 2 ppm: 7.6-8.1, m, 19H (Aryl-H), 5.5-5.7, m,

3H (H-C=C-H, N=C-NH), 4.7-5,5, m, 2H (O=C-O-C-H), 4.3, m, 1H (N-C=N-C-H), 2.2, s, 6H

(N-CH₃)

IR (Film): cm⁻¹: 3200 (breit, NH), 1710 (C=0 Arylester)

20 Rf (Methylenchlorid/Methanol 1:3): 0.28

15

In Analogie zu Beispiel 28 lassen sich aus den Verbindungen der Beispiele 21a-21f die Amidine XXIV ($Z = CH_2$ -N(CH_3)₂, R^4 , $R^5 = Biphenylcarbonyl$, $Y = -(CH_2)_3$ -) herstellen.

and more of

·	Beispiele 28	R ²	Rf-Werte (Methylenchlorid/ Methanol 1:3)
5	a)	نم	0.25
10	b)		0.23
15	c)	F ————————————————————————————————————	0.26
20	d)	H	0.27
25	e)	çı çı	G.24
30	£)		0.26

Beispiel 29: 2-Aza-3-(4-dimethylaminobutylamino)-6-(3-(R,S)-hydroxy-1-octenyl)-7-hydroxybicyclo
[3.3.0]octen-2

90 mg Diester (0.129 mmol) (Beispiel 28) werden mit 16.5 mg Kaliumcarbonat (0.129 mmol) in 1.4 ml absolutem Methanol 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Neutralisation mit Salzsäure wird das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand mehrfach mit Essigester ausgekocht. Nach Abziehen des Lösungsmittels wird der Rückstand an Kieselgel (Laifmittel: Methylenchlorid/Methanol 1:1) chromatographiert.

Ausbeute: 32,4 mg (74.1 %)

15 NMR (CDCl₃): & ppm: 7.1, s (breit), 1 (NH), 5.5-5.7, m, 2H (H-C=C-H), 4.3, m, 1H (N-C=N-C-H), 2.2, s, 6H (NCH₃)

IR (Film): cm^{-1} : 3200 (breit, NH)

20

Rf (Methylenchlorid/Methanol 1:3): 0.11

In Analogie zu Beispiel 29 lassen sich auch die Verbin-25 dungen der Beispiele 28a-28f zu Amidinen der Formel I $(Z = CH_2-N(CH_3)^2, Y = -(CH_2)^3)$ verseifen.

(A POTENTIAL PROPERTY OF THE PARTY OF THE PA	•			• .
		Beispiele 29	R ²	Rf-Werte (Methylenchlorid/ Methanol 1:3)
	5	a)	<u>i</u>	0.12
	10	b)		0.14
	15	c)	F .	0.13
	20	a)	—(H)	0.13
	25	e)		0.12
178 P248 H	30	f)	c1	0.10
	=			

1/

Patentansprüche:

1) Verbindungen der Formel I

$$X-Y-Z$$

$$R^3$$

$$QR^4$$

$$QR^5$$

I

in welcher bedeuten

X ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine NH-Gruppe,

Y einen geradkettigen oder verzweigten Alkylenrest mit bis zu acht Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Rest mit drei bis acht Kohlenstoffatomen oder einen cycloaliphatischen Rest mit drei bis sechs Kohlenstoffatomen oder einen Phenylenrest,

 $-(CH_2)_n$ -Gruppe, mit n = 3 - 6

Z einen Rest der Formel _CO₂R¹, -CH₂OH cder CH₂-N(R²)₂,
wobei bedeuten:

R¹ Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit bis zu 8 kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis sechs Kohlenwasserstoffatomen oder einen cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis sieben Kohlenstoffatomen oder einen araliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit sieben bis neun Kohlenstoffatomen oder ein physiologisch verträgliches Metall-, NH₄- oder ein Ammoniumion, das sich von einem primären, sekundären oder tertiären Amin ableitet, oder ein Tetraalkylammonium-Ion Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu fünf C-Atomen oder R²-R² zusammen auch eine

30

25

20

- einen Arylrest, der im Kern 1-3 fach substituiert sein kann mit Halogen, Trifluormethyl, und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1-6 C-Atomen, oder einen cycloaliphatischen Rest mit 3 8 Kohlenstoffatomen oder
 - einen gerackettigen oder verzweigten Alkylrest bis zu acht Kohlenstoffatomen oder einen gerackettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis acht Kohlenstoffatomen, die ihrerseits substituiert sein können mit
 - a) einem geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit bis zu sechs Kohlenstoffatomen oder einem geradkettigen oder verzweigten Alkenyloxy- oder Alkinyloxyrest mit drei bis sechs Kohlenstoffatomen,
- b) Halogen, Phenyl oder einema- oder 8-Thienyl- oder a- oder 8-Furylrest, die ihrerseits im Kern 1 - 3 fach substituiert sein können mit Halogen, Trifluormethyl und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1 - 6 C-Atomen,
- 20 c) einem Phenoxy-, einema- oder B-Thienyloxyrest oder einem Cycloalkoxyrest mit 3 7 Kohlenstoffatomen, wobei die genannten Reste ihrerseits im Kern 1 3 fach substituiert sein können mit Halogen, Trifluormethyl und/oder Alkyl oder Alkyloxy mit je 1 6 C-Atomen,
 - R⁴, R⁵ jeweils Wasserstoff oder eine unter neutralen oder basischen Bedingungen leicht abspaltbare Schutz gruppe.
- 30 2) Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I

35

10

in welcher bedeuten

5

15

20

25

35

- X ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine NH-Gruppe
- Y einen geradkettigen oder verzweigten Alkylenrest mit bis zu acht Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Rest mit drei bis acht Kohlenstoffatomen oder einer cycloaliphatischen Rest mit drei bis sechs Kohlenstoffatomen oder einen Phenylenrest,
- Z einem Rest der Formel -CO₂R¹, -CH₂-OH oder CH₂N(R²) wobei bedeuten
 - R¹ Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Kohlenwasserstofferest mit drei bis sechs Kohlenwasserstoffatomen oder einen cycloaliphatischen Kohlenwasserstofferest mit drei bis sieben Kohlenstoffatomen oder einen araliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit sieben bis neun Kohlenstoffatomen, oder ein physiologisch verträgliches Metall-, NH₄- oder ein Ammoniumion, das sich von einem primären, sekundären oder tertiären Amin ableitet, oder ein Tetraalkylammonium -Ion
 - R^2 Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest bis zu fünf C-Atomen oder R^2-R^2 zusammen auch eine $-(CH_2)_n$ -Gruppe mit n=3-6
- R³ einen Arvlrest, der im Kern 1 3-fach substituiert sein kann mit Halogen, Trifluormethyl und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1 - 6 C-Atomen,

oder einen cycloaliphatischen Rest mit 3 - 8 Kohlenstoffatomen oder

einen geradkettigen oder verzweigten Alkvirest bis zu acht Kohlenstoffatomen oder einen gera kettigen oder verzweigten ungesättigten alighatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis acht Kohlenstoffatomen, die ihrerseits substituiert sein können mit a) einem geradkettigen oder verzweigten. Alkoxyrest mit

20

bis zu sechs Kohlenstoffatomen oder einem geradkettigen oder verzweigten Alkenyloxy- oder Alkinyloxyrest mit drei bis sechs Kohlenstoffatomen,

to Agent 19

- b) Halogen, Phenyl oder einem droder 8-Thienyl- oder d-od 5 8-Furylrest, die ihrerseits im Kern 1 - 3 fach substituiert sein können mit Halogen, Trifluormethyl, und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1 - 6 C-Atomen,
 - c) einem Phenoxy-, einem oder 8-Thienyloxyrest oder einem Cycloalkoxyrest mit 3 - 7 Kohlenstoffatomen, wobei die genannten Reste ihrerseits im Kern 1 - 3 fach substituiert sein können mit Halogen, Trifluormethyl und/oder Alkyl oder Alkyloxy mit 1 - 6 C-Atomen,
- R⁴, R⁵ jeweils Wasserstoff oder eine unter neutralen

 oder basischen Bedingungen leicht abspaltbare Schutz 1

 gruppe ,

dadurch gekennzeichnet, daß man a) eine Verbindung Formel XVII oder XVIII

30

worin R³ die oben genannte Bedeutung hat, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und eine unter neutral oder basischen Bedingungen leicht abspaltbare Schut gruppe darstellen und X ein Sauerstoff- oder Schwef atom bedeutet, mit einem Alkylhalogenid der Formel

worin Hal Jod, Chlor oder Brom bedeutet und Y und die oben genannten Bedeutungen haben, alkyliert, o

b) eine Verbindung der Formel XXII

worin R³, R⁴ und R⁵ die oben genannten Bedeutungen haben und R⁷ einen C₁₋₄-Alkylrest bedeutet, mit einem Amin der Formel

Z - Y - NH₂ XXIII

+, 15

20

25

30

worin ${\bf Z}$ und ${\bf Y}$ die oben genannten Bedeutungen haben, umsetzt,

- c) gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I die Schutzgruppen R⁴ und R⁵ durch basisch katalysierte Hydrolyse abspaltet,
 - d) gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I, in welcher Z den Rest CO₂R¹ bedeutet, wobei R¹ den oben genannten Rest darstellt und R⁴ und R⁵ Wasscrstoff bedeuten, zu einer Verbindung der Formel I verseift, in welcher Z den Rest CO₂R¹ darstellt, wobei R¹ Wasserstoff oder ein physiologisch verträgliches Kation bedeutet,
 - e) gegebenenfalls eine Verbindung der Formel I, in welcher 2 den Rest CO₂ R¹ darstellt, wobei R¹ Wasserstoff oder ein Kation bedeutet, zu einer Verbindung der Formel I verestert, worin Z den Rest CO₂R¹ darstellt, wobei R¹ die zur Formel I genannten Bedeutungen hat, jedoch nicht Wasserstoff oder ein Kation bedeutet, und

ີ , 35

ıcf

:1

f) gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I, in welcher Z den Rest CO₂R¹ darstellt, wobei R¹ ein physiologisch verträglicher Kation darstellt, dieses Kation gegen ein anderes austauscht.

dang kapiti yang

5

15

- 3) Verfahren zur Herstellung von Arzneimitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I, gegebenenfalls mit üblicher pharmazeutischen Trägern und/ oder Stabilisatoren, in eine therapeutisch geeignete
 10 Dareichungsform bringt.
 - 4. Arzneimittel, gekennzeichnet durch den Gehalt an einer Verbindung der Formel I in Mischung mit einem pharmazeutisch üblichen Träger und/oder Stabilisator.
 - 5. Verbindung der Formel I zur Verwendung als Arzneimittel.

a

S

e-

Patentanspruch Österreich:

Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I

I

10

15

20

25

30

35

in welcher bedeuten

- X ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine NH-Gruppe
- Y einen geradkettigen oder verzweigten Alkylenrest mit bis zu acht Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigten aliphatischen Rest mit drei bis acht Kohlenstoffatomen oder einer cycloaliphatischen Rest mit drei bis sechs Kohlenstoffatomen oder einen Phenylenrest,
- Z einen Rest der Formel -CO₂R¹, -CH₂-OH oder CH₂N(R²)₂ wobei bedeuten
- R¹ Wasscrstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder einen geradkettigen oder verzweigten ungesättigren aliphatischen Kohlenwasserstoffatemen oder einen cycloaliphatischen kohlenwasserstoffatemen oder einen cycloaliphatischen kohlenwasserstoffatemen oder einen araliphatischen Kohlenstoffatomen oder einen araliphatischen Kohlenstoffatomen oder einen araliphatischen Kohlenstoffatomen, oder ein physiologisch verträgliches Metall-, NH₄- ouer ein Ammoniumich. d. sich von einem primären, sekundären oder tert: Eren Amin ableitet, oder ein Tetraalkylammonium -Ion

a after endings

20

25

30

- R^2 Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest bis zu fünf C-Atomen oder $R^2 \overline{R}^2$ zusammen auch eine $-(CH_2)_n$ -Gruppe mit n = 3 6
- 5 R³ einen Arvlrest, der im Kern : 3-fach substituiert sein kann mit Halogen, Trifluormethyl und/oder Alkyl oder Alkoxy mit ie 1 6 C-Atomen,

oder einen cycloalinhatischen Rest mit 3 - 8 Kohlenstoffattmen oder

- einen gerackuttigen oder verzweigten Alkvirest bis zu acht Rohlenstoffatomen oder einen gerackettigen oder verzweigten ungesättigten alighatischen Kohlenwasserstoffrest mit drei bis acht Kohlenstoffatomen, die ihrerseits substituiert sein können mit
- a) einem comikettigen oder verzweigten. Alkexyrest mit

 bis : sechs Rohlenstoffatomen oder einem geradkettigen oder verzweigten Alkenyloxy- oder Alkinyloxyrest mit drei bis sechs Kohlenstoffatomen,
 - b) Halogen, Phenyl oder einem droder 8-Thienyl- oder de B-Furylrest, die ihrerseits im Kern 1 3 fach substituiert sein können mit Halogen, Trifluormethyl, und/oder Alkyl oder Alkoxy mit je 1 6 C-Atomen,
 - c) einem Phenoxy-, einem d- oder 8-Thienyloxyrest oder einem Cycloalkoxyrest mit 3 - 7 Kohlenstoffatomen, wobei die genannten Reste ihrerseits im Kern 1 - 3 fach substituiert sein können mit Halogen, Trifluormethyl und/oder Alkyl oder Alkyloxy mit 1 - 6 C-Atomen.
 - R⁴, R⁵ jeweils Masserstoff oder eine unter neutralen oder besischen Bedingungen leicht abspaltbire Schutz gruppe ,

dadurch gekennzeichnet, das man a) eine Verbindung |
Formel MVII oder XVIII

worin R³ die oben genannte Bedeutung hat, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und eine unter neutralen oder basischen Bedingungen leicht abspaltbare Schutzgruppe darstellen und X ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, mit einem Alkylhalogenid der Formel IXX

z - Y - Hal IXX

15

5

10

worin Hal Jod, Chlor oder Brom bedeutet und Y und 2 die oben genannten Bedeutungen haben, alkyliert, oder

b) eine Verbindung der Formel XXII

20

25

worin R^3 , R^4 und R^5 die oben genannten Bedeutungen haben und R^7 einen C_{1-4} -Alkylrest bedeutet, mit einem Amin der Formel

30

tz.

જ (

worin Z und Y die oben genannten Bedeutungen haben.
35 umsetzt,

- c) gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I die Schutzgruppen R⁴ und R⁵ durch basisch katalysierte Hydrolyse abspalter,
- d) gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I, in welcher Z den Rest CO₂R¹ bedeutet, wobei R¹ den oben genannten Rest darstellt und R⁴ und R⁵ Wasserstoff bedeuten, zu einer Verbindung der Formel I verseift, in welcher Z den Rest CO₂R¹ darstellt, wobei R¹ Wasserstoff oder ein physiologisch verträgliches Kation bedeutet,
- e) gegebenenfalls eine Verbindung der Formel I. in welcher Z den Rest CO₂ R¹ darstellt, wobei R¹ Wasserstoff oder ein Kation bedeutet, zu einer Verbindung der Formel I verestert, worin Z den Rest CO₂R¹ darstellt, wobei R¹ die zur Formel I genannten Bedeutungen hat. jedoch nicht Wasserstoff oder ein Kation bedeutet, und
 - f) gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I, in welcher Z den Rest CO₂R¹ darstellt, wobei R¹ ein physiologisch verträglicher Kation darstellt, dieses Kation gegen ein anderes austauscht.

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 81 10 1037

stegorie	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER
stegorie			ANMELOUNG - CI
	Kennzernnung des Dokuments mit Angabe, sowed erforderlich, der maßgebi-rnen Teile	Detritt Anspruch	
P	ANGEWANDTE CHEMIE, Band 19, Nr. 10, Oktober 1980, Seiten 819-820 Weinheim, DE. H. KONIG: "Pharmaceutical chemistr today - Changes, problems, and opportunities"	1-5	C 07 D 209/52 409/12 A 61 K 31/40 C 07 D 307/93 309/12 405/12
- 1	* Insgesamt *		
1			
	·		
	·		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE del CI 1
			C 07 D 209/52 A 61 K 31/40
	·		
			KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE
		:	X: von besonderer Gedeutung A: technologischer hintergrun
	·		O: nichtschnittliche Otlenbarun
			P: Zwischenkeralie
	·		T: der Ertindung zugrunde liegende Theories does
			Grundsatze
			E: kollidierende Anmeldung
		•	D in der Anmeldung angeluhrt
			Datumens
			L Bus andern Grunger
	•		angefunries Dowgens & Mitghed der gleichen Patern
W	Oer vorliegenge Recherchentericht wurde für alle Patentansprüche erste		familie, uberevatimmend Dosument
Part Library	enort Any Mußdatum der Recherche	Ingge	

6 4 5 K

This Page Blank (uspto)